

Prinovox 250 mg + 62.5 mg spot-on solution for large dogs

Oprávněný

- Moxidectin
- Imidacloprid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Prinovox 250 mg + 62.5 mg spot-on solution for large dogs

Prinovox 250 mg + 62,5 mg solução para unção punctiforme para cães grandes

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

62.50 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB52

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Animal Health GmbH

Dátum registrácie lieku:

27/02/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

1091/05/17RFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/07/2025

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0196/005

Dotknuté členské štáty:

Írsko Taliansko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.