

# Prinovox 40 mg + 4 mg spot-on solution for small cats and ferrets

Oprávněný

- Moxidectin
- Imidacloprid

## Product identification

### Názov lieku:

Prinovox 40 mg + 4 mg spot-on solution for small cats and ferrets

Prinovox 40 mg + 4 mg solução para unção punctiforme para gatos pequenos e furões

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Dermálne použitie:

- **Cat**
  - **Ferret**
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB52

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

1/01/2022

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Číslo registrácie:**

1091/01/17RFVPT

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

1/01/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0196/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Írsko Taliansko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063707>