

Damtix 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Zugelassen

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Damtix 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch
500.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC54

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

1/05/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105613

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/05/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0663/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Italien Portugal Spanien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.