

# DACLOTRIX 200 mg/40 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS DE HASTA 4 KG

Autorizado

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DACLOTRIX 200 mg/40 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS DE HASTA 4 KG

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

---

### **Vía de administración:**

Ucción dorsal puntual

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

---

### Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AC54

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

España

---

### Descripción del formato:

Caja con 1 Pipeta conteniendo 0,4 ml de solución  
Caja con 3 Pipetas conteniendo 0,4 ml de solución  
Caja con 4 Pipetas conteniendo 0,4 ml de solución  
Caja con 6 Pipetas conteniendo 0,4 ml de solución  
Caja con 10 Pipetas conteniendo 0,4 ml de solución

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/03/2022

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

4067 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/03/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0774/001

---

**Estados miembros afectados:**

España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 8/09/2025

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Etiquetado