

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

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Damtix 500 mg/100 mg solução para unção punctiforme para cães com mais de 4 e até 10 kg

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:

Unción dorsal puntual:

• Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AC54

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

8/03/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Krka d.d. Novo Mesto

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1497/02/22DFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/09/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0663/002

Estados miembros afectados:

Finlandia Francia Alemania Grecia Italia Portugal España

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093211>