

DACLOTRIX 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Valtuutettu

- Permethrin (Cis:Trans 40:60)
- Imidacloprid

Product identification

Lääkkeen nimi:

DACLOTRIX 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
DACLOTRIX 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)
Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Antoreitti:

Kertavaleluun paikallisesti

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipetti

Saatavissa vain [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipetti

Lääkemuoto:

Paikallisvaleluliuos

Withdrawal period by route of administration:

Kertavaleluun paikallisesti:

- Dog
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QP53AC54

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

1/04/2022

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Krka d.d. Novo Mesto

Vastuullinen viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntiluvan numero:

VPA10774/074/003

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/04/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Menettelyn numero:

IE/V/0774/003

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093238>