

DACLOTRIX 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 kg

Údaraithe

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

DACLOTRIX 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 kg
DACLOTRIX 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 kg

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riartha:

Úsáid ar spota

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Pí péad
Ar fáil ach amháin i [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pípead

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán breactha

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ar spota:

•

Dog

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP53AC54

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dáta Údaraithe Margaíochta:

1/04/2022

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Krka d.d. Novo Mesto

An t-údarás atá freagrach:

Health Products Regulatory Authority

Uimhir an údaraithe:

VPA10774/074/001

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

1/04/2022

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

IE/V/0774/001

Ballstáit lena mbaineann:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093221>