

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

Ovlašten

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Product identification

Naziv lijeka:

DACLOTRIX 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
DACLOTRIX 1250 mg/250 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA
PERROS DE MAS DE 10 KG HASTA 25 KG

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#)
[francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)
[islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Nakapavanjem

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
1250.00 miligram / 1.00 Pipeta

Dostupan samo u engleski
250.00 miligram / 1.00 Pipeta

Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

Karencija prema putu aplikacije:

Nakapavanjem:

-

Dog

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AC54

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Opis paketa:

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Additional information

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/03/2022

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

4069 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

23/03/2022

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0774/003

Dotična država članica:

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.