

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

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

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

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

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

Način primjene:

Nakapavanjem

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

500.00 miligram / 1.00 Pipeta

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 Pipeta

Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

Withdrawal period by route of administration:

Nakapavanjem:

- **Dog**
-

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP53AC54

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

1/04/2022

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Krka d.d. Novo Mesto

Odgovorno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj autorizacije:

VPA10774/074/002

Datum promjene statusa odobrenja:

1/04/2022

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0774/002

Dotična država članica:

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093258>