

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

Heimilað

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Lyfjaform:

Blettunarlausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AC54

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

1/04/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10774/073/003

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/04/2022

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0663/003

Þátttökulönd (CMS):

Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ítalía Portúgal Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.