

## DIXIE PERMETRIN 1430 mg

Autorizado

- Permethrin

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

DIXIE PERMETRIN 1430 mg

Dixie Permetryna Quimunsa 1430 mg / 2 ml Roztwór do nakrapiania

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Uso cutâneo

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1430.00 miligrama(s) / 2.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AC04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Química De Munguia S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

10/02/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Química De Munguia S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

2949

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

10/02/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0290/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

França Grécia Itália Polónia Portugal

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

eu-PUAR-dixie-permetrin-1430-mg-en.pdf