

# Damtix 200 mg/40 mg solução para unção punctiforme para cães até 4 kg

Autorizado

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

Damtix 200 mg/40 mg solução para unção punctiforme para cães até 4 kg

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Unção punctiforme

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
200.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)  
40.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

---

### Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

---

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

QP53AC54

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Portugal

---

### Descrição da embalagem:

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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

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

8/03/2022

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1497/01/22DFVPT

---

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

26/08/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0663/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Finlândia França Alemanha Grécia Itália Portugal Espanha

---

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.

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 26/08/2025

[Descarregar](#)