

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

Autorizado

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Damtix 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 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](#)  
1250.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

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

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

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

QP53AC54

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**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:**

1/04/2022

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10774/073/003

---

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

1/04/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0663/003

---

**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

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.