

# DACLOTRIX 2000 mg/400 mg spot-on solution for dogs over 25 kg

Autorizado

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Identificação do produto

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

DACLOTRIX 2000 mg/400 mg spot-on solution for dogs over 25 kg

DACLOTRIX 2000 mg/400 mg spot-on solution for dogs over 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  
2000.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês  
400.00 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:**

VPA10774/074/004

---

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

1/04/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0774/004

---

**Estados-Membros envolvidos:**

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

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