

# Dadektin Combo 402 mg/ 361.8 mg Spot-on Solution for Extra Large Dogs

Neoprávnený

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Dadektin Combo 402 mg/ 361.8 mg Spot-on Solution for Extra Large Dogs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie na určené miesto

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

361.80 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Lieková forma:**

Roztok na určené miesto na koži

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AX65

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)

[Norwegian](#)

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dátum registrácie lieku:**

27/03/2018

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zodpovedný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Číslo registrácie:**

Vm 01656/3048

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

19/07/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0451/005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.