

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

Pooblašeno

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Nanos na kožo

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Na voljo samo v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Farmacevtska oblika:

Kožni nanos, raztopina

Withdrawal period by route of administration:

Nanos na kožo:

-

Dog

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP53AC54

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

1/04/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Pristojni organ:

Health Products Regulatory Authority

Številka dovoljenja :

VPA10774/074/003

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/04/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0774/003

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093238>