

Advantix Spot-On (400 mg + 2000 mg)/4 ml; roztwór do nakrapiania

Разрешен

Тази информация не е налична за този продукт.

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Advantix Spot-On (400 mg + 2000 mg)/4 ml; roztwór do nakrapiania

Активна субстанция:

Тази информация не е налична за този продукт.

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Тази информация не е налична за този продукт.

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане върху кожата:

- куче

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AC54

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/02/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на лиценза:

1414

Дата на промяна в статуса на лиценза:

25/02/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057335>