

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Autorizovaný

- Imidacloprid
- Permethrin (Cis:Trans 40:60)

Product identification

Název léčivého přípravku:

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Advantix solução para unção punctiforme para cães com mais de 10 kg até 25 kg

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

K dispozici pouze v [English](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Podání nakapáním na kůži - spot-on:

- **Pes**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP53AC54

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Available in:

Portugalsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

10/02/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Odpovědný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

51506

Datum změny stavu registrace:

6/09/2022

Referenční členský stát:

Itálie

Číslo postupu:

IT/V/0115/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Česko Dánsko Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko
Nizozemsko Norsko Portugalsko Slovensko Španělsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072170>