

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on opløsning

Autoriseret

- Permethrin
- Imidacloprid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on opløsning

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Solution pour spot-on

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Spot-on anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Spot-on anvendelse:

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AC54

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Belgium

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

27/06/2014

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V459760

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/04/2024

Informed consent reference:

[600000072145](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.