

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

Autoriseret

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Lægemidlets navn:

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

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

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Administrationsvej:

Spot-on anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Spot-on anvendelse:**

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AC54

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

27/06/2014

Produktionssteder for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V459751

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/02/2023

Informed consent reference:

600000072104

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086113>