

# Advantix Spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Autorisiert

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

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Advantix Spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg  
ADVANTIX PETIT CHIEN

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)  
Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Hund

### Art der Anwendung:

Auftropfen

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Withdrawal period by route of administration:****Auftropfen:**

- Hund
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AC54

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Frankreich

---

**Available in:**

Frankreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

27/01/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/2857504 9/2004

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/01/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Italien

---

**Verfahrensnummer:**

IT/V/0114/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich Deutschland  
Griechenland Ungarn Irland Niederlande Norwegen Portugal Slowakei  
Spanien Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072088>