

Advantix 250 mg + 1 250 mg Spot-on Lösung zum Auftropfen für Hunde ($> 10 \text{ kg} \leq 25 \text{ kg}$) 250 mg + 1 250 mg Lösung zum Auftropfen

Zugelassen

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Advantix 250 mg + 1 250 mg Spot-on Lösung zum Auftropfen für Hunde ($> 10 \text{ kg} \leq 25 \text{ kg}$) 250 mg + 1 250 mg Lösung zum Auftropfen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP53AC54

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

2/02/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400738.02.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/08/2009

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0115/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Niederlande Norwegen Portugal Slowakei
Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/09/2025

[Herunterladen](#)