

Advantix 600 mg + 3 000 mg Spot-on Lösung zum Auftropfen für Hunde (> 40 kg □ 60 kg)

Zugelassen

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Advantix Spot-on solution for dogs over 40 kg to 60 kg

Advantix 600 mg + 3 000 mg Spot-on Lösung zum Auftropfen für Hunde (> 40 kg □ 60 kg)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
3000.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch
600.00 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 isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

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 Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

19/01/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma + Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

838114

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2018

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0113/002

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

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage