

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

Autorisiert

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

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

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 millilitre(s)

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

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Auftropfen:

- Hund
-

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

QP53AC54

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

27/06/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V459751

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/02/2023

Informed consent reference:

600000072104

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/02/2023

[Herunterladen](#)

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