

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs (≤ 4 kg)//
Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg ≤ 10 kg)/Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs (> 10 kg ≤ 25 kg)/Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs (> 25 kg ≤ 40 kg)/Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 40 kg ≤ 60 kg)

Zugelassen

- Permethrin
- Imidacloprid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Адвантикс 40 mg + 200 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета (≤ 4 kg)/Адвантикс 100 mg + 500 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета (> 4 kg ≤ 10 kg)/Адвантикс 250 mg + 1250 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета (> 10 kg ≤ 25 kg)/Адвантикс 400 mg + 2000 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета (> 25 kg ≤ 40 kg)/Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 40 kg ≤ 60 kg)
Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs (≤ 4 kg)// Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg ≤ 10 kg)/Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs (> 10 kg ≤ 25 kg)/Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs (> 25 kg ≤ 40 kg)/Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 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](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

10/06/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2530

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/04/2010

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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