

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

Autorisiert

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

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

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](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)

250.00 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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Available in:

Irland

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](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

2/04/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22020/048/003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/04/2004

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072168>