

Advantix Spot-on solution for dogs up to 4 kg

Autorisiert

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Advantix Spot-on solution for dogs up to 4 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](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:

Auftropfen:

- Hund
-

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

QP53AC54

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Available in:

Ungarn

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](#)

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 Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/02/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

2526/x/09 MgSzH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/02/2004

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0113/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Niederlande Norwegen Portugal Slowakei
Spanien Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983820*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983820)