

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

Zugelassen

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Advantix 600 mg + 3000 mg spot on kutyáknak (> 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

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Ungarn

---

**Verfügbar in:**

Ungarn

---

**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:**

6/12/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

3911/x/17 NÉBIH ÁTI

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/12/2017

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)