

Advantix Spot-On (250 mg + 1250 mg)/2,5 ml; roztwór do nakrapiania

Εξουσιοδοτημένο

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Advantix Spot-On (250 mg + 1250 mg)/2,5 ml; roztwór do nakrapiania

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για επίχυση σε σημείο

Withdrawal period by route of administration:**Δερματική χρήση:****• Σκύλος**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QP53AC54

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/02/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός άδειας:

1413

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

25/02/2004

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

Documents

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057261>