

Advantix Spot-on, otopina za nakapavanje, za pse do 4 kg

Εξουσιοδοτημένο

- Permethrin
- Imidacloprid

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Advantix Spot-on, otopina za nakapavanje, za pse do 4 kg

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Επίχυση σε σημείο

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

200.00 milligram(s) / 0.40 Πιπέτα

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

40.00 milligram(s) / 0.40 Πιπέτα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για επίχυση σε σημείο

Withdrawal period by route of administration:

Επίχυση σε σημείο:

- Σκύλος
-

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

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](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

29/07/2021

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

European Pharma Hub Ltd.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Αριθμός άδειας:

UP/I-322-05/21-01/554

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

19/04/2024

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

Documents

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/600000065355>