

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Εγκεκριμένο

- Permethrin
- Imidacloprid

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Solution pour spot-on

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Επίχυση σε σημείο

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για επίχυση σε σημείο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Επίχυση σε σημείο:

•

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP53AC54

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Belgium

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/06/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

BE-V459760

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/04/2024

Informed consent reference:

600000072145

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

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.