

# Advantix Dog 100/500 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Εξουσιοδοτημένο

- Imidacloprid
- Permethrin

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

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

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

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

### 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](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

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

---

**Available in:**

Belgium

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

27/06/2014

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Αριθμός άδειας:**

BE-V459751

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

16/02/2023

---

**Informed consent reference:**

600000072104

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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/600000086113>