

Advantix Spot-on διάλυμα για σκύλους από 4 kg έως 10 kg

Εξουσιοδοτημένο

- Permethrin
- Imidacloprid

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Advantix Spot-on διάλυμα για σκύλους από 4 kg έως 10 kg

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Επίχυση σε σημείο

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 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 προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Διαθέσιμο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 6 πιπέτες x 1ml. Όγκος περιεχομένου: 1,0 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα (100 mg ιμιδακλοπρίδη, 500 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό πολυπροπυλένιο. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλένιο PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί.

Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 4 πιπέτες x 1ml. Όγκος περιεχομένου: 1,0 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα (100 mg ιμιδακλοπρίδη, 500 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό πολυπροπυλένιο. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλένιο PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί.

Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 3 πιπέτες x 1ml. Όγκος περιεχομένου: 1,0 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα (100 mg ιμιδακλοπρίδη, 500 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από

λευκό πολυπροπυλένιο. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλένιο PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί. Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 2 πιπέτες x 1ml. Όγκος περιεχομένου: 1,0 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα (100 mg ιμιδακλοπρίδη, 500 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό πολυπροπυλένιο. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλένιο PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί. Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 1 πιπέτα x 1ml. Όγκος περιεχομένου: 1,0 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα (100 mg ιμιδακλοπρίδη, 500 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό πολυπροπυλένιο. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλένιο PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί. Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 24 πιπέτες x 1ml Όγκος περιεχομένου: 1,0 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα (100 mg ιμιδακλοπρίδη, 500 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό πολυπροπυλένιο. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλένιο PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί.

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/04/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

CY00001V-2

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

6/08/2009

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092079>