

Advantix 40 mg + 200 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους (≤ 4 kg)

Εγκεκριμένο

- Permethrin
- Imidacloprid

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Advantix 40 mg + 200 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους (≤ 4 kg)

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

500.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για επίχυση σε σημείο

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP53AC54

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Διαθέσιμο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 6 πιπέτες x 0,4ml Όγκος περιεχομένου: 0,4 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδους διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα (40 mg ιμιδακλοπρίδη, 200 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό πολυπροπυλένι. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλείο PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί.

Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 4 πιπέτες x 0,4ml Όγκος περιεχομένου: 0,4 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδους διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα (40 mg ιμιδακλοπρίδη, 200 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό πολυπροπυλένι. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλείο PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί.

Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 3 πιπέτες x 0,4ml Όγκος περιεχομένου: 0,4 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδους διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα (40 mg ιμιδακλοπρίδη, 200 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό πολυπροπυλένι. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλείο

PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί.
Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 2 πιπέτες x 0,4ml Όγκος περιεχομένου: 0,4 ml
διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδός διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα
(40 mg ιμιδακλοπρίδη, 200 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό
πολυπροπυλένιο. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς
συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλέιο
PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί.
Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 1 πιπέτα x 0,4ml Όγκος περιεχομένου: 0,4 ml
διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδός διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα
(40 mg ιμιδακλοπρίδη, 200 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό
πολυπροπυλένιο. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς
συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλέιο
PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί.
Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 24 πιπέτες x 0,4ml Όγκος περιεχομένου: 0,4 ml
διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδός διαλύματος ανά 1 ml πιπέτα
(40 mg ιμιδακλοπρίδη, 200 mg περμεθρίνη) Τύπος περιέκτη: Πιπέτα από λευκό
πολυπροπυλένιο. Καπάκι από λευκό πολυπροπυλένιο. Υλικό της δευτερογενούς
συσκευασίας: Θερμοσυγκολλημένο blister από πολυχλωροτριφθοροαιθυλέιο
PCTFE/PVC σε μία ή περισσότερες θήκη(ες) αλουμινίου και σε χάρτινο κουτί.

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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά 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-1

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

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