

Advantix Spot-on διάλυμα για σκύλους από 10 kg έως 25 kg

Εξουσιοδοτημένο

- Imidacloprid
- Permethrin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Advantix Spot-on διάλυμα για σκύλους από 10 kg έως 25 kg

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Τοπικός/Τοπικά

Εξωτερική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και 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

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Τοπικός/Τοπικά:**

-

Σκύλος

Εξωτερική χρήση:

-

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP53AC54

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Διαθέσιμο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Χάρτινο κουτί με blister που περιέχει 3 πιπέτες x 2,5ml Όγκος περιεχομένου: 2,5 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 2,5 ml πιπέτα (250 mg ιμιδακλοπρίδη, 1250 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 2,5ml Όγκος περιεχομένου: 2,5 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 2,5 ml πιπέτα (250 mg ιμιδακλοπρίδη, 1250 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 2,5ml Όγκος περιεχομένου: 2,5 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 2,5 ml πιπέτα (250 mg ιμιδακλοπρίδη, 1250 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 2,5ml Όγκος περιεχομένου: 2,5 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 2,5 ml πιπέτα (250 mg ιμιδακλοπρίδη, 1250 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 6 πιπέτες x 2,5ml Όγκος περιεχομένου: 2,5 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 2,5 ml πιπέτα (250 mg ιμιδακλοπρίδη, 1250 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 2,5ml Όγκος περιεχομένου: 2,5 ml διαυγούς, κιτρινόχρου έως καστανόχρου, μη υδατοειδούς διαλύματος ανά 2,5 ml πιπέτα (250 mg ιμιδακλοπρίδη, 1250 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 του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [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-3

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/03/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095742>