

# Advantix Spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Autorizado

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Advantix Spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Advantix spot-on oplossing voor honden vanaf 4 kg tot 10 kg

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

### Vía de administración:

Unción dorsal puntual

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/01/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 106417

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/02/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Italia

---

**Número de procedimiento:**

IT/V/0114/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia

Hungría Irlanda Países Bajos Noruega Portugal Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.