

Advantix Spot-on solution for dogs over 40 kg to 60 kg

Autorizado

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Advantix Spot-on per cani oltre 40 kg fino a 60 kg

Advantix Spot-on solution for dogs over 40 kg to 60 kg

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)
3000.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponibile unicamente en [English](#)
600.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:**Unción dorsal puntual:**

-

Perros

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

QP53AC54

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

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 Italia S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

10/01/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103629

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/12/2020

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0113/002

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072209>