

Advantix Dog 100/500 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Nombre del medicamento:

Advantix Dog 100/500 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Advantix Dog 100/500 100 mg/ml - 500 mg/ml Solution pour spot-on

Advantix Dog 100/500 100 mg/ml - 500 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:**Unción dorsal puntual:**

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AC54

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Available in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

27/06/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V459751

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/02/2023

Informed consent reference:

600000072104

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086113>