

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (Cis:Trans 40:60)

Product identification

Nombre del medicamento:

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

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](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

1250.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

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](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

2/04/2004

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA22020/048/003

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/04/2004

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0115/001

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

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

Documents

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/600000072168>