

# Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Myönnetty

- Permethrin
- Imidacloprid

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Solution pour spot-on

Advantix Dog 250/1250 100 mg/ml - 500 mg/ml Lösung zum Auftropfen

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Koira

### Antoreitti:

Kertavaleluun paikallisesti

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Paikallisvaleluliuos

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QP53AC54

---

**Reseptistatus:**

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Saatavilla:**

Belgium

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
Saatavissa vain kielillä [English](#)  
Saatavissa vain kielillä [English](#)  
Saatavissa vain kielillä [English](#)  
Saatavissa vain kielillä [English](#)  
Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

27/06/2014

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Vastaava viranomainen:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Myyntilupanumero:**

BE-V459760

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

12/04/2024

---

**Informed consent reference:**

600000072145

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäälyysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.