

Advantix Spot-On (100 mg + 500 mg)/1 ml; roztwór do nakrapiania

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

Advantix Spot-On (100 mg + 500 mg)/1 ml; roztwór do nakrapiania

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Voie cutanée:

- Chien

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC54

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pologne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

25/02/2004

Sites de fabrication pour la libération des lots:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1412

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/02/2004

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

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057566>