

ADVANTIX TRES PETIT CHIEN

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

Advantix Spot-on solution for dogs up to 4 kg
ADVANTIX TRES PETIT CHIEN

Substance active:

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

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Spot-on:

- Chien

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:

France

Available in:

France

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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 GmbH

Marketing authorisation date:

27/01/2004

Sites de fabrication pour la libération des lots:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1324410 9/2004

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/01/2009

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0113/001

États membres concernés:

Autriche Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce Hongrie

Irlande Pays-Bas Norvège Portugal Slovaquie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072188>