

Advantix Spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

Advantix Spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Advantix Spot-on per cani oltre 4 kg fino a 10 kg

Substance active:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

500.00 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:

Italie

Available in:

Italie

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 Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

23/12/2003

Sites de fabrication pour la libération des lots:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103626

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/12/2008

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0114/001

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072104>