

# Advantix šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem 10 – 25 kg

Ovlašten

- Imidacloprid
- Permethrin

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Advantix šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem 10 – 25 kg

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

Nakapavanjem

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

500.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Otopina za nakapavanje

---

**Withdrawal period by route of administration:****Nakapavanjem:**

- 

**Dog**

---

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QP53AC54

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Latvia

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Latvian](#)

Dostupno samo u [Latvian](#)

Dostupno samo u [Latvian](#)

Dostupno samo u [Latvian](#)

Dostupno samo u [Latvian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

11/12/2003

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Odgovorno tijelo:**

Food And Veterinary Service

---

**Broj autorizacije:**

V/NRP/03/1599

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

11/12/2003

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044373>