

Advantix Dog 100/500 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplošsing

Ovlašten

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Naziv VMP-a:

Advantix Dog 100/500 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplošsing

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

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

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](#) [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](#) [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:

Belgium

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

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:

27/06/2014

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Odgovorno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj autorizacije:

BE-V459751

Datum promjene statusa odobrenja:

16/02/2023

Informed consent reference:

600000072104

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

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/600000086113>