

Advantix 40 mg + 200 mg

Odobreno

διάλυμα για επίχυση σε σημείο για  
σκύλους ( $\leq 4$  kg)

- Permethrin
- Imidacloprid

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Advantix 40 mg + 200 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους ( $\leq 4$  kg)

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Nakapavanjem

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
500.00 gram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
100.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Otopina za nakapavanje

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP53AC54

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Cyprus

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

30/04/2004

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Nadležno tijelo:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Broj odobrenja:**

CY00001V-1

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

6/08/2009

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.