

Advantix 40 mg + 200 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους (≤ 4 kg)

Heimilað

- Permethrin
- Imidacloprid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Advantix 40 mg + 200 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους (≤ 4 kg)

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Blettunarlausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AC54

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

Fáanlegt í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

30/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

CY00001V-1

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/08/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.