

Advantix Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Autorizzato

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Product identification

Denominazione del medicinale:

Bayvantic Vet. til hunde 25-40 kg 500 + 100 mg/ml spot-on, opløsning
Advantix Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2000.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:**Spot-on:**

- Cane
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC54

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Danimarca

Available in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

1/03/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

35718

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2004

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0116/001

Stati membri interessati:

Austria Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Paesi Bassi Norvegia Portogallo Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072095>