

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs (≤ 4 kg)//
Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg ≤ 10 kg)/Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs (> 10 kg ≤ 25 kg)/Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs (> 25 kg ≤ 40 kg)/Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 40 kg ≤ 60 kg)

Autorizzato

- Permethrin
- Imidacloprid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs (≤ 4 kg)// Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg ≤ 10 kg)/Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs (> 10 kg ≤ 25 kg)/Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs (> 25 kg ≤ 40 kg)/Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 40 kg ≤ 60 kg)

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

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

QP53AC54

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/06/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2530

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/04/2010

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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