

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

Autorizzato

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Advantix spot-on roztok pre psy od 25 do 40 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](#)

2000.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

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:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/03/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/017/ MR/04-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/03/2004

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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