

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Autorizzato

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Product identification

Denominazione del medicinale:

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 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](#)

1250.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

250.00 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 soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

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](#)

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 GmbH

Marketing authorisation date:

2/04/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA22020/048/003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/04/2004

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0115/001

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](#) [Portuguese](#) [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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072168>