

File downloaded on 2026-05-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000072165>

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

Autorizzato

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

1250.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

250.00 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 soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

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:

5/04/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

3641/19-01-2010/K-0152703

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/01/2010

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](#) [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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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