

Advantix Dog 40/200 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Igaliotas

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Advantix Dog 40/200 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Advantix Dog 40/200 100 mg/ml - 500 mg/ml Solution pour spot-on

Advantix Dog 40/200 100 mg/ml - 500 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Užlašinti

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

40.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

200.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

Vaisto forma:

Užlašinamasis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Užlašinti:**

• Šuo

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP53AC54

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

27/06/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

BE-V459742

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/02/2023

Informed consent reference:

600000072156

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086114>