

Advantix Dog 400/2000 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Awtorizzat

- Permethrin
- Imidacloprid

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Advantix Dog 400/2000 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Advantix Dog 400/2000 100 mg/ml - 500 mg/ml Solution pour spot-on

Advantix Dog 400/2000 100 mg/ml - 500 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu lokalizzat

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
2000.00 milligram(s) / 4.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz
400.00 milligram(s) / 4.00 millilitre(s)

Forma farmaceutyka:

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

Kodiči veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AC54

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż
Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Belgium

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco Animal Health GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

27/06/2014

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

KVP Pharma + Veterinaer Produkte GmbH

Awtorità responsabli:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

BE-V459777

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

12/04/2024

Informed consent reference:

[600000072124](#)

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.