

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

Geautoriseerd

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Advantix Spot-on Lösung zum Auftropfen auf die Haut für Hunde über 25 kg bis 40 kg

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Toediening als spot-on

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:**Toediening als spot-on:**

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AC54

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Available in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

2/02/2004

Productielocaties partijvrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Toelatingsnummer:

400738.03.00

Wijzigingsdatum status toelating:

27/08/2009

Rapporterende lidstaat:

Italië

Procedurenummer:

IT/V/0116/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Ierland Nederland Noorwegen Portugal Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072127>