

Advantix Spot-on solution for dogs up to 4 kg

Geautoriseerd

- Imidacloprid
- Permethrin (Cis:Trans 40:60)

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Advantix Spot-on solution for dogs up to 4 kg

Advantix solução para unção punctiforme para cães até 4 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](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

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](#)

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 Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

10/02/2004

Productielocaties partijvrijgifte:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Toelatingsnummer:

51504

Wijzigingsdatum status toelating:

8/11/2023

Rapporterende lidstaat:

Italië

Procedurenummer:

IT/V/0113/001

Betrokken lidstaten:

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072191>