

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

Geautoriseerd

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

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

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [English](#)

250.00 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](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Ierland

---

**Available in:**

Ierland

---

**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:**

2/04/2004

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Toelatingsnummer:**

VPA22020/048/003

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

2/04/2004

---

**Rapporterende lidstaat:**

Italië

---

**Procedurenummer:**

IT/V/0115/001

---

**Betrokken lidstaten:**

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

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

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000072168>