

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs (≤ 4 kg)//

Autorisert

Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg ≤ 10 kg)/Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs (> 10 kg ≤ 25 kg)/Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs (> 25 kg ≤ 40 kg)/Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 40 kg ≤ 60 kg)

- Permethrin
- Imidacloprid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Адвантикс 40 mg + 200 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета (≤ 4 kg)/Адвантикс 100 mg + 500 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета (> 4 kg ≤ 10 kg)/Адвантикс 250 mg + 1250 mg

разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета (> 10 kg ≤25 kg)/Адвантикс 400 mg + 2000 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета (> 25 kg ≤40 kg)/Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 40 kg ≤60 kg)

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs (≤ 4 kg)// Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg ≤ 10 kg)/Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs (> 10 kg ≤ 25 kg)/Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs (> 25 kg ≤ 40 kg)/Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 40 kg ≤ 60 kg)

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Påflekking

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påflekkingssvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AC54

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Tilgjengelig i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco Animal Health GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/06/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2530

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/04/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.