

Advantix, täpilahus koertele kuni 4 kg

Upoważniony

- Permethrin
- Imidacloprid

Product identification

Nazwa leku:

Advantix, täpilahus koertele kuni 4 kg

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Przez nakrapianie

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Pipetka

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipetka

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

Withdrawal period by route of administration:**Przez nakrapianie:**

- Dog
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC54

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Estonia

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

6/02/2004

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1173

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/02/2004

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064087>