

Advantix Spot-on, otopina za nakapavanje, za pse od 4 do 10 kg

Dopuszczony

- Permethrin
- Imidacloprid

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Advantix Spot-on, otopina za nakapavanje, za pse od 4 do 10 kg

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

Droga podania:

Przez nakrapianie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipetka

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Pipetka

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Przez nakrapianie:

-

Dog

- Meat. no withdrawal period
Not applicable.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC54

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Dostępne w:

Croatia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Croatian](#)

Dostępne wyłącznie w [Croatian](#)

Dostępne wyłącznie w [Croatian](#)

Dostępne wyłącznie w [Croatian](#)

Dostępne wyłącznie w [Croatian](#)

Dostępne wyłącznie w [Croatian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/07/2021

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

European Pharma Hub Kft.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numer pozwolenia:

UP/I-322-05/21-01/555

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/04/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065402>