

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)

Dopuszczony

- Permethrin
- Imidacloprid

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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)

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Przez nakrapianie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC54

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Bulgaria

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/06/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-2530

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/04/2010

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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