

Advantix Spot-on solution for dogs up to 4 kg

Autorizado

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Advantix Spot-on solution for dogs up to 4 kg

Advantix Spot-on Lösung zum Auftropfen auf die Haut für Hunde bis 4 kg

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de Segurança por via de administração:

Unção punctiforme:

•

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponível em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

27/01/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00601

Data de alteração do estado de autorização:

27/01/2004

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0113/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Países Baixos Noruega Portugal Eslováquia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072197>