

Advantix Spot-on solution for dogs over 40 kg to 60 kg

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (Cis:Trans 40:60)

Product identification

Nome do medicamento:

Advantix Spot-on solution for dogs over 40 kg to 60 kg
ADVANTIX TRES GRAND CHIEN

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta
Disponível apenas em [English](#)

3000.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Unção punctiforme:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AC54

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Available in:

França

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

31/10/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/7528260 2/2017

Data de alteração do estado de autorização:

31/10/2017

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0113/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Países Baixos Noruega Portugal Eslováquia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072226>