

# Advantix Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Autorizado

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Advantix Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Advantix Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 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](#)

2000.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

400.00 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 sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Disponível em:**

Irlanda

---

**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 GmbH

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

2/04/2004

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA22020/048/004

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

2/04/2004

---

**Estado-Membro de referência:**

Itália

---

**Número de procedimento:**

IT/V/0116/001

---

**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](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072128>