

ADVANTIX soluție spot-on pentru câini cu greutatea de la 10 kg până la 25 kg

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Nome do medicamento:

ADVANTIX soluție spot-on pentru câini cu greutatea de la 10 kg până la 25 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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Unção punctiforme:

- **Dog**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX17

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Roménia

Available in:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

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 Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

31/07/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

160272

Data de alteração do estado de autorização:

26/09/2023

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

Documents

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/600000006518>