

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs ( $\leq 4$  kg)//

Autorizat

Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs ( $> 4$  kg  $\leq 10$  kg)/

Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs ( $> 10$  kg  $\leq 25$  kg)/

Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs ( $> 25$  kg  $\leq 40$  kg)/

Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs ( $> 40$  kg  $\leq 60$  kg)

- Permethrin
- Imidacloprid

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs ( $\leq 4$  kg)// Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs ( $> 4$  kg  $\leq 10$  kg)/Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs ( $> 10$  kg  $\leq 25$  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)

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Câine

---

**Calea de administrare:**

-

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție spot-on

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Bulgaria

---



Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/06/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2530

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/04/2010

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.