

Advantix 600 mg + 3000 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους ($> 40 \text{ kg} \leq 60 \text{ kg}$)

Autorizat

- Permethrin
- Imidacloprid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Advantix 600 mg + 3000 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους ($> 40 \text{ kg} \leq 60 \text{ kg}$)

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irlandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
3000.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Disponibile numai în Engleză
600.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC54

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Greacă Engleză Franceză
Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Cyprus

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă
Disponibile numai în Greacă
Disponibile numai în Greacă
Disponibile numai în Greacă
Disponibile numai în Greacă
Disponibile numai în Greacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [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:

2/02/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numărul autorizației:

CY00001V-5

Data modificării statusului autorizației:

2/02/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.