

Advantix 250 mg + 1250 mg

Autorizat

διάλυμα για επίχυση σε σημείο για  
σκύλους ( $> 10 \text{ kg} \leq 25 \text{ kg}$ )

- Imidacloprid
- Permethrin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Advantix 250 mg + 1250 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους ( $> 10 \text{ kg} \leq 25 \text{ kg}$ )

### 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](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 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 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:**

30/04/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numărul autorizației:**

CY00001V-3

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/03/2022

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.