

ADVANTIX soluție spot-on pentru câini cu greutatea de la 4 kg până la 10 kg

Autorizat

- Permethrin
- Imidacloprid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ADVANTIX soluție spot-on pentru câini cu greutatea de la 4 kg până la 10 kg

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Câine

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:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie din carton x 6 blister x 4 pipete individuale din polipropilena x 1 ml.

Cutie din carton x 1 blister x 6 pipete individuale din polipropilena x 1 ml.

Cutie din carton x 1 blister x 4 pipete individuale din polipropilena x 1 ml.

Cutie din carton x 1 blister x 3 pipete individuale din polipropilena x 1 ml.

Cutie din carton x 1 blister x 2 pipete individuale din polipropilena x 1 ml.

Cutie din carton x 1 pipetă individuală din polipropilena x 1 ml.

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

31/07/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

160271

Data modificării statusului autorizației:

21/05/2024

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

Documente

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006523>