

ADVANTIX soluție spot-on pentru câini cu greutatea de peste 40 kg până la 60 kg

Autorizat

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Denumirea medicamentului:

ADVANTIX soluție spot-on pentru câini cu greutatea de peste 40 kg până la 60 kg

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Pipetă

Disponibile numai în [English](#)

3000.00 milligram(s) / 1.00 Pipetă

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Withdrawal period by route of administration:

-:

• Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC54

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

România

Available in:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie din carton x 6 blistere x 4 pipete individuale din polipropilena x 6 ml.

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

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

Cutie din carton x 1 blister x 3 pipete individuale din polipropilena x 6 ml.

Cutie din carton x 1 blister x 2 pipete individuale din polipropilena x 6 ml.

Cutie din carton x 1 pipetă individuală din polipropilena x 6 ml.

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

22/06/2018

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

230108

Data modificării statusului autorizației:

27/09/2023

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006540>