

Advantix Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Oprávněný

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Product identification

Názov lieku:

Advantix Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Bayvantic vet. 400 mg + 2000 mg paikallisvaleluliuos koiralle (> 25 kg ≤ 40 kg)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Withdrawal period by route of administration:

Použitie na určené miesto:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC54

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Fínsko

Available in:

Fínsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

1/04/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

18833

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/04/2004

Referenčný členský štát:

Taliansko

Číslo postupu:

IT/V/0116/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko
Holandsko Nórsko Portugalsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.