

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Oprávnený

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Advantix Spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Advantix 250 mg + 1 250 mg Spot-on Lösung zum Auftropfen für Hunde (> 10 kg ≤ 25 kg) 250 mg + 1 250 mg Lösung zum Auftropfen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC54

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

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](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Dátum registrácie lieku:

2/02/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

400738.02.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/08/2009

Referenčný členský štát:

Taliany

Číslo postupu:

IT/V/0115/001

Dotknuté členské štáty:

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

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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