

# Advantix Spot-on solution for dogs over 40 kg to 60 kg

Oprávnený

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Advantix Spot-on solution for dogs over 40 kg to 60 kg

Bayvantic Vet. 600+3000 mg spot-on, opløsning

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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](#)

3000.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

600.00 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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Dánsko

---

**Dostupné v:**

Dánsko

---

**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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

30/11/2017

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

58736

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/11/2017

---

**Referenčný členský štát:**

Taliansko

---

**Číslo postupu:**

IT/V/0113/002

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

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.