

Advantix Dog 40/200 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Oprávnený

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Názov lieku:

Advantix Dog 40/200 100 mg/ml - 500 mg/ml Spot-on oplossing

Advantix Dog 40/200 100 mg/ml - 500 mg/ml Solution pour spot-on

Advantix Dog 40/200 100 mg/ml - 500 mg/ml Lösung zum Auftropfen

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
200.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Available in:

Belgicko

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

27/06/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V459742

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/02/2023

Informed consent reference:

600000072156

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086114>