

Advantix spot-on roztok pre psy nad 40 kg do 60 kg

Oprávnený

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Product identification

Názov lieku:

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

Advantix spot-on roztok pre psy nad 40 kg do 60 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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

3000.00 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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Available in:

Slovensko

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:

16/04/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/015/DC/18-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/04/2018

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 5/02/2024

Stiahnuť

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107851>