

Advantix šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem 10 – 25 kg

Pooblašĉeno

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Ime zdravila:

Advantix šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem 10 – 25 kg

Uĉinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Nanos na kožo

Product details

Uĉinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutvska oblika:

Kožni nanos, raztopina

Withdrawal period by route of administration:**Nanos na kožo:**

-

Dog

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP53AC54

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Latvia

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

11/12/2003

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja :

V/NRP/03/1599

Datum spremembe statusa dovoljenja:

11/12/2003

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044373>