

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

Pooblaščno

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

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

Pot uporabe:

Nanos na kožo

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

40.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
200.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

Farmacevtska 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:

Belgium

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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:

27/06/2014

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

BE-V459742

Datum spremembe statusa dovoljenja:

16/02/2023

Informed consent reference:

[600000072156](#)

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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/600000086114>