

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs (≤ 4 kg)//
Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg ≤ 10 kg)//
Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs (> 10 kg ≤ 25 kg)//
Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs (> 25 kg ≤ 40 kg)//
Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 40 kg ≤ 60 kg)

- Permethrin
- Imidacloprid

Ima
dovoljenje
za promet

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs (≤ 4 kg)// Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg ≤ 10 kg)/Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs (> 10 kg ≤ 25 kg)/Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs (> 25 kg ≤ 40 kg)/Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs (> 40 kg ≤ 60 kg)

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

Pot uporabe:

Nanos na kožo

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Kožni nanos, raztopina

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AC54

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco Animal Health GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/06/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-2530

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

18/04/2010

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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