

# Advantix 250 mg + 1250 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 10 \text{ kg} \leq 25 \text{ kg}$ )

Ima dovoljenje  
za promet

- Permethrin
- Imidacloprid

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Advantix 250 mg + 1250 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 10 \text{ kg} \leq 25 \text{ kg}$ )

### 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](#)  
1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Na voljo samo v [English](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**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

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Na voljo v:**

Slovenia

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Pretisni omot s 4 merilnimi kapalkami po 2,5 ml. Bela polipropilenska merilna kapalka z belim polipropilenskim pokrovčkom. PCTFE/PVC toplotno zavarjeni pretisni omoti v aluminijastem mošnjičku in kartonski škatli.

---

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

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

25/11/2004

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Pristojni organ:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

NP/V/0005/003

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

25/11/2004

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje