

Advantix Spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Auktoriserad

- Imidacloprid
- Permethrin (Cis:Trans 40:60)

Product identification

Läkemedlets namn:

Advantix Spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Advantix spot-on oplossing voor honden vanaf 4 kg tot 10 kg

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Spot-on

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Spot-on:**

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AC54

Rättslig status för tillhandahållande:

Finns tillgänglig endast på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

Available in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

29/01/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 106417

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/02/2022

Referensmedlemsstat:

Italien

Förfarandenummer:

IT/V/0114/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Tjeckien Danmark Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern
Irland Nederländerna Norge Portugal Slovakien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072115>