

Advantix Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

Advantix Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Advantix Spot-on Lösung zum Auftropfen auf die Haut für Hunde über 25 kg bis 40 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](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

2000.00 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:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tyskland

Available in:

Tyskland

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 GmbH

Marketing authorisation date:

2/02/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

400738.03.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/08/2009

Referensmedlemsstat:

Italien

Förfarandenummer:

IT/V/0116/001

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/600000072127>