

# Advantage 40 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen und Zierkaninchen (< 4 kg)

Zugelassen

- Imidacloprid

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Advantage 40 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen und Zierkaninchen (< 4 kg)

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AX17

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

2 Einzeldosis-Pipetten mit je 0,4 ml Lösung aus weißem Polypropylen mit Kappe  
3 Einzeldosis-Pipetten mit je 0,4 ml Lösung aus weißem Polypropylen mit Kappe  
4 Einzeldosis-Pipetten mit je 0,4 ml Lösung aus weißem Polypropylen mit Kappe  
6 Einzeldosis-Pipetten mit je 0,4 ml Lösung aus weißem Polypropylen mit Kappe

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

19/01/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-01037

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/01/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Österreich

---

**Verfahrensnummer:**

AT/V/0022/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Frankreich Deutschland Irland Italien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/07/2025

Updated on: 20/08/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

at-puar-atv0022001-mr-aedvaentaege-en.pdf

at-puar-atv0022001-mr-aedvaentaege-de.pdf