

Advantage 80 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen und Zierkaninchen (≥ 4 kg)

Zugelassen

- Imidacloprid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Advantage 80 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 0,8 ml Lösung aus weißem Polypropylen mit Kappe
3 Einzeldosis-Pipetten mit je 0,8 ml Lösung aus weißem Polypropylen mit Kappe
4 Einzeldosis-Pipetten mit je 0,8 ml Lösung aus weißem Polypropylen mit Kappe
6 Einzeldosis-Pipetten mit je 0,8 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:

8-01038

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2012

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0022/002

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

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-atv0022002-mr-aedvaentaege-en.pdf

at-puar-atv0022002-mr-aedvaentaege-de.pdf