

Advantage 80 mg Spot-on solution for Large Cats and Large Pet Rabbits

Autorisiert

- Imidacloprid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Advantage 80 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für große Katzen und große Zierkaninchen

Advantage 80 mg Spot-on solution for Large Cats and Large Pet Rabbits

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze, groß

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:**Anwendung auf der Haut:**

- Katze, groß
 - Rabbit
-

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

QP53AX17

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

24/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22020/052/002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/02/2012

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0022/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Deutschland Irland Italien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015122>