

Advantage 40 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für kleine Katzen und kleine Zierkaninchen

Autorizado

- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Advantage 40 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für kleine Katzen und kleine Zierkaninchen

Advantage 40 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für kleine Katzen und kleine Zierkaninchen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Conejos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:**Uso cutáneo:**

-

Gatos

-

Conejos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AX17

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

8/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401516.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/02/2017

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0022/001

Estados miembros afectados:

Francia Alemania Irlanda Italia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015084>