

Advocate 80 mg + 8 mg - Spot-on solution

Autorizado

- Moxidectin
- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Advocate 80 mg + 8 mg - Spot-on solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:8 mg Reference:Hse Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:80 mg Reference:Hse Index:1

Solución para unción dorsal puntual

OP54AB52

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Autorizado

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia ,
Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia ,
Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia ,
Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
Icelandic Norwegian

Alemania , Austria , Bulgaria , Bélgica , Chipre , Croacia , Dinamarca , Eslovaquia , Eslovenia , España , Estonia , Finlandia , Francia , Grecia , Hungría , Irlanda , Islandia , Italia , Letonia , Lituania , Luxemburgo , Malta , Noruega , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia , United Kingdom (Northern Ireland)

[illegible]

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

2/04/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/06/2011

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 3/04/2025

[Descargar](#)

ema-puar-advocate-v-076-var-ii-0039-g-en.pdf

ema-puar-advocate-v-076-par-en.pdf

ema-puar-advocate-v-076-var-ii-0026-g-en.pdf

ema-puar-advocate-v-076-var-ii-0022-en.pdf

ema-puar-advocate-v-076-var-ii-0041-g-en.pdf

ema-puar-advocate-v-000046-par-en.pdf