

Advantage 40 mg Feline and Bunny Spot-on Solution

No
autorizado

- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Advantage 40 mg Feline and Bunny Spot-on Solution

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:

Anulada

Autorizado en:

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

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 Europe Limited

Fecha de autorización de comercialización:

8/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

VM 00879/4099

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/10/2025

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0022/001

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