

Advantage 40 mg kožni nanos, raztopina za mačke in kunce (< 4 kg)

Ima dovoljenje
za promet

- Imidacloprid

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Advantage 40 mg kožni nanos, raztopina za mačke in kunce (< 4 kg)

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Nanos na kožo

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Farmacevtska oblika:

Kožni nanos, raztopina

Karenca glede na pot uporabe:

Nanos na kožo:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period ni smiselno

-

Rabbit

- Not applicable. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri kuncih, ki so namenjeni prehrani ljudi.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AX17

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Slovenia

Opis ovojnine zdravila:

Oprema: pretisni omot s 4 enoodmernimi merilnimi kapalkami Vrsta ovojnine: bela polipropilenska merilna kapalka, bel polipropilenski navojni zamašek Vsebina: 0,4 ml bistre, rumene do rjavkaste, raztopine (40,0 mg imidakloprida)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco Animal Health GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

31/07/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0004/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

31/07/1998

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje