

Advantage 80 mg Feline and Bunny Spot-on Solution

Nije
odobreno

- Imidacloprid

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Advantage 80 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen und Zierkaninchen (≥ 4 kg)

Advantage 80 mg Feline and Bunny Spot-on Solution

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
10.00 gram / 100.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

Karencija prema putu aplikacije:

Za kožu:

-

Cat

-

Rabbit

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AX17

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Isteklo

Odobreno u:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco Europe Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/12/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Nadležno tijelo:

The Veterinary Medicines Directorate

Broj odobrenja:

Vm 00879/4104

Datum promjene statusa odobrenja:

16/10/2025

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

AT/V/0022/002

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet