

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

Odobreno

- Imidacloprid

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

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:

Nakapavanjem

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
40.00 miligram / 1.00 Pipeta

Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

Karencija prema putu aplikacije:

Nakapavanjem:

-

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-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:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Slovenia

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco Animal Health GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

31/07/1998

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Nadležno tijelo:

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

Broj odobrenja:

NP/V/0004/001

Datum promjene statusa odobrenja:

31/07/1998

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.