

Advocate 400 mg + 100 mg - Spot-on solution

Heimilað

- Moxidectin
- Imidacloprid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Advocate 400 mg + 100 mg - Spot-on solution

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:100 mg Reference:Hse Index:0

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:400 mg Reference:Hse Index:1

Lyfjaform:

Blettunarlausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Búlgaría , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Grikkland , Holland , Króatía , Lettland , Litáen , Lúxemborg , Malta , Noregur , Portúgal , Pólland , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Tékkland , Ungverjaland , Írland , Ísland , Ítalía , Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

2/04/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/06/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 3/04/2025

Sækja

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-0041-g-en.pdf

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

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

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