

Advocate 40 mg + 10 mg - Spot-on solution

Viðurkennt

- Moxidectin
- Imidacloprid

Product identification

Heiti lyfs:

Advocate 40 mg + 10 mg - Spot-on solution

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til blettunar

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

Presentation_strength:10 mg Reference:Hse Index:0

Aðeins í boði í [English](#)

Presentation_strength:40 mg Reference:Hse Index:1

Lyfjaform:

Blettunarlausn

Withdrawal period by route of administration:

Til blettunar:

- Hundur
-

ATC flokkun (dýrallyf):

QP54AB52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

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)

Available in:

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

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

2/04/2003 - 30/04/2003

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

2/04/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 8/03/2024

Download

ema-puar-advocate-v-076-var-ii-0041-g-en.pdf

ema-puar-advocate-v-076-par-en.pdf

ema-puar-advocate-v-076-var-ii-0039-g-en.pdf

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001102>