

# Advantage 250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde ( $\geq 10$ - $< 25$ kg)

Autorizado

- Imidacloprid

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Advantage 250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde ( $\geq 10$  -  $< 25$  kg)

Advantage 250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde ( $\geq 10$  -  $< 25$  kg)

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

250.00 miligrama(s) / 2.50 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução cutânea

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AX17

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Disponibilidade:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/08/1997

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-00326

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/08/1997

---

**Estado-Membro de referência:**

Áustria

---

**Número de procedimento:**

AT/V/0020/003

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Dinamarca Alemanha Irlanda Itália Países Baixos Noruega Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

at-puar-atv0020003-mr-aedvaentaege-en.pdf

at-puar-atv0020003-mr-aedvaentaege-de.pdf