

Advantage 250 mg spot-on solution for dogs (≥ 10 - < 25 kg)

Autorizado

- Imidacloprid

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Advantage 250 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für Hunde

Advantage 250 mg spot-on solution for dogs (≥ 10 - < 25 kg)

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

250.00 miligrama(s) / 2.50 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução cutânea

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX17

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponível em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

23/02/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22020/046/003

Data de alteração do estado de autorização:

23/02/2001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015072>