

Advocate 400 mg + 100 mg - Spot-on solution

Autorizado

- Moxidectin
- Imidacloprid

Product identification

Nome do medicamento:

Advocate 400 mg + 100 mg - Spot-on solution

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Unção punctiforme

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength:100 mg Reference:Hse Index:0

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength:400 mg Reference:Hse Index:1

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:**Unção punctiforme:**

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AB52

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Croácia , Dinamarca , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Estónia , Finlândia , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Islândia , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal , República Checa , Roménia , Suécia , United Kingdom (Northern Ireland) , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

2/04/2003 - 30/04/2003

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

2/04/2003

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

Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 8/03/2024

Baixar

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001103>