

Advantage rácsepegető oldat nagytestű macskáknak és nyulaknak A.U.V.

Autorizado

- Imidacloprid

Product identification

Nome do medicamento:

Advantage rácsepegető oldat nagytestű macskáknak és nyulaknak A.U.V.

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Uso cutâneo

Unção punctiforme

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

- Cat

Unção punctiforme:

- Rabbit
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX17

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Available in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

29/05/1998

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

29/05/1998

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075008>