

Advantage 100 Spot-on Solution for Dogs

Autorizado

- Imidacloprid

Product identification

Nome do medicamento:

Advantage 100 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für Hunde
Advantage 100 Spot-on Solution for Dogs

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](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução cutânea

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

- Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX17

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

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

Descrição da embalagem:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco Europe Limited

Marketing authorisation date:

17/03/1997

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

VM 00879/4097

Data de alteração do estado de autorização:

17/03/1997

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0020/002

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Alemanha Irlanda Itália Países Baixos Noruega Espanha Suécia

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089824>