

Advantage 40 mg Feline and Bunny Spot-on Solution

Não
autorizado

- Imidacloprid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Advantage 40 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen und Zierkaninchen (< 4 kg)

Advantage 40 mg Feline and Bunny Spot-on Solution

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](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [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
10.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Cat

-

Rabbit

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX17

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Caducado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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 Europe Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

8/12/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

VM 00879/4099

Data da alteração do estado de autorização:

16/10/2025

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0022/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet