

ADVANTAGE 80 mg soluție spot-on pentru pisici și iepuri (≥ 4 kg)

Autorizado

- Imidacloprid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ADVANTAGE 80 mg soluție spot-on pentru pisici și iepuri (≥ 4 kg)

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:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

80.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de segurança por via de administração:

Unção punctiforme:

-

Rabbit

- Meat and offal. no withdrawal period

Nu se utilizează la iepurii pentru consum uman.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX17

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

4/04/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

150163

Data da alteração do estado de autorização:

27/01/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.