

# Advantage 80 mg Feline and Bunny Spot-on Solution

Autorizat

- Imidacloprid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Advantage 80 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für große Katzen und große Zierkaninchen

Advantage 80 mg Feline and Bunny Spot-on Solution

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Pisică

Iepure

### Calea de administrare:

Administrare cutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare cutanată:**

- 

**Pisică**

- 

**Iepure**

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AX17

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Europe Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/12/2011

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

Vm 00879/4104

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/10/2024

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

AT/V/0022/002

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089828>