

Advantage 40 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für kleine Katzen und kleine Zierkaninchen

Autorizat

- Imidacloprid

Product identification

Denumirea medicamentului:

Advantage 40 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für kleine Katzen und kleine Zierkaninchen

Advantage 40 mg Lösung zum Auftropfen auf die Haut für kleine Katzen und kleine Zierkaninchen

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică (talie mică)

Iepure

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Withdrawal period by route of administration:**Administrare cutanată:**

- Pisică (talie mică)
 - Iepure
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX17

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Austria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

19/01/2012

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-01037

Data modificării statusului autorizației:

26/10/2016

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

AT/V/0022/001

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

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

at-puar-atv0022001-mr-aedvaentaege-en.pdf

at-puar-atv0022001-mr-aedvaentaege-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015060>