

Advantage 250 solução para unção punctiforme para cães de 10 kg até 25 kg de peso

Pooblašćeno

- Imidacloprid

Product identification

Ime zdravila:

Advantage 250 solução para unção punctiforme para cães de 10 kg até 25 kg de peso

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Način uporabe nedoločen

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Merilna kapalka

Farmacevtska oblika:

Kožni nanos, raztopina

Withdrawal period by route of administration:**Način uporabe nedoločen:**

- Dog
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP53AX17

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Na voljo samo v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Portugal

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

20/03/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

449/05/12NFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/06/2020

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

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097338>