

Exspot vet. påflekingsvæske, oppløsning 715 mg/ml

Autorisert

- Permethrin (Cis:Trans 40:60)

Product identification

Name des Arzneimittels:

Exspot vet. påflekingsvæske, oppløsning 715 mg/ml

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

715.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

Withdrawal period by route of administration:

Auftropfen:

• Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Norwegen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

28/06/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Schering-Plough Limited
Intervet Productions S.r.l.

Zuständige Behörde:

NOMA

Zulassungsnummer:

8116

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/05/2010

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041472>