

# Exidot 100 mg Spot-on solution for Medium Dogs

Autorisiert

- Imidacloprid

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Exidot 100 mg Spot-on solution for Medium Dogs

EXIDOT 100 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE TAILLE MOYENNE

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Hund

### **Art der Anwendung:**

Auftropfen

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Auftropfen:**

- 

**Hund**

---

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

QP53AX17

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Frankreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**Verfügbar nur in [English](#)

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

23/07/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/7026846 7/2019

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/07/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0414/003

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Niederlande Polen

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053142>