

Exidot 40 mg Spot-on solution for Small Cats, Small Pet Rabbits & Small Dogs

Autorisiert

- Imidacloprid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Exidot 40 mg Spot-on solution for Small Cats, Small Pet Rabbits & Small Dogs
Duo-op 40 mg spot-on oplossing voor kleine katten, kleine gezelschapskonijnen en kleine honden

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Auftropfen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Auftropfen:

-

Hund

-

Katze

-

Rabbit

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

QP53AX17

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

30/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 122563

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0414/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Niederlande Polen

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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/600000053210>