

# Exspot 2ml 1430 ml Lösung zum Auftropfen für Hunde

Zugelassen

- Permethrin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Exspot 2ml 1430 ml Lösung zum Auftropfen für Hunde

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

715.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

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

QP53AC04

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID7) 8 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 Einzeldosispipette (Polypropylen) mit jeweils 2 Milliliter

(ID6) 6 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 3 Einzeldosispipette (Polypropylen) mit jeweils 2 Milliliter

(ID5) 4 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 Einzeldosispipette (Polypropylen) mit jeweils 2 Milliliter

(ID4) 2 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Einzeldosispipette (Polypropylen) mit 2 Milliliter

(ID3) 12 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Einzeldosispipette (Polypropylen) mit jeweils 2 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

14/02/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

26617.01.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/07/2004

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente