

# Exspot vet. påflekingsvæske, opløsning 715 mg/ml

Autorizado

- Permethrin (40:60)

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Exspot vet. påflekingsvæske, opløsning 715 mg/ml

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Unción dorsal puntual

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
715.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal continua

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QP53AC04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Noruega

---

**Disponible en:**

Noruega

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/06/1995

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

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

---

**Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

8116

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/05/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.