

Exidot 80 mg Spot-on solution for Large Cats and Large Pet Rabbits

Autorizado

- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Exidot 80 mg Spot-on solution for Large Cats and Large Pet Rabbits

EXIDOT 80 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHATS ET LAPINS DE COMPAGNIE DE GRANDE TAILLE

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Conejos

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

80.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:

Unción dorsal puntual:

-

Gatos

-

Conejos

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

QP53AX17

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

23/07/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5736143 7/2019

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/07/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0414/002

Estados miembros afectados:

Francia Alemania Grecia Hungría Italia Países Bajos Polonia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053153>