

Exspot vet 715 mg/ml paikallisvaleluliuos koirille

Autorizado

- Permethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Exspot vet 715 mg/ml paikallisvaleluliuos koirille

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

715.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:

Unción dorsal puntual:

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period
no period

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](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finnish](#)
Disponible únicamente en [Finnish](#)
Disponible únicamente en [Finnish](#)
Disponible únicamente en [Finnish](#)
Disponible únicamente en [Finnish](#)
Disponible únicamente en [Finnish](#)
Disponible únicamente en [Finnish](#)
Disponible únicamente en [Finnish](#)
Disponible únicamente en [Finnish](#)
Disponible únicamente en [Finnish](#)

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:

5/06/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

11742

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/06/1995

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.

Prospecto

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