

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

Non
autorisé

- Imidacloprid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Lapin

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Temps d'attente par voie d'administration:

Spot-on:

-

Chien

-

Chat

-

Lapin

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AX17

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/02/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

4242/X/21 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/03/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0414/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000092626>