

Exidot 100 mg Spot-on solution for Medium Dogs

Nem
engedélyezett

- Imidacloprid

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Exidot 100 mg Spot-on solution for Medium Dogs

Exidot 100 mg Lösung zum Auftropfen für mittelgroße Hunde

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Rácsepegtetés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Gyógyszerforma:

Rácsepegtető oldat

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AX17

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/10/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

402544.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

13/06/2024

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

IE/V/0414/003

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.