

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

Ekki  
heimilað

- Imidacloprid

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

EXIDOT 80 mg solutie spot-on pentru pisici de talie mare si iepuri de companie de talie mare

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

### Marktegund:

Köttur

Kanína

### Leið stjórnslu:

Til blettunar

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

### Lyfjaform:

Blettunarlausn

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til blettunar:

- 

**Köttur**

- 

**Kanína**

---

## ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AX17

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

## Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

---

## Heimilað í:

Rúmenía

---

## Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

9/03/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

200042

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

2/08/2021

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0414/002

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053198>