

Exspot 715 mg/ml Roztwór do nakrapiania

Autorizzato

- Permethrin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Exspot 715 mg/ml Roztwór do nakrapiania

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

715.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Polish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/01/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0210

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/01/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.