

Exidot 100 mg Spot-on solution for Medium Dogs

Registruotas

- Imidacloprid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Exidot 100 mg Spot-on solution for Medium Dogs

Exidot 100 mg Spot-on solution for Medium Dogs

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Užlašinti

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 Pipetė

Vaisto forma:

Užlašinamasis tirpalas

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:
QP53AX17

Tiekimo teisinis statusas:
Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:
Valid

Registruota:
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Rinkodaros leidimo data:

15/11/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10987/138/003

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/11/2019

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

IE/V/0414/003

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.