

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

Neautorizuotas

- Imidacloprid

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Exidot 40 mg Spot-on solution for Small Cats, Small Pet Rabbits & Small Dogs
EXIDOT 40 mg solutie spot on pentru pisici detalie mica, iepuri de companie de talie mica, caini de talie mica

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Triušis

Naudojimo būdas:

Užlašinti

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

40.00 miligramai / 1.00 Pipetė

Vaisto forma:

Užlašinamasis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Užlašinti:**

-

Šuo

-

Katė

-

Triušis

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

QP53AX17

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)
Pateikiama tik [English](#)
Pateikiama tik [English](#)
Pateikiama tik [English](#)
Pateikiama tik [English](#)
Pateikiama tik [English](#)
Pateikiama tik [English](#)
Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

9/03/2020

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

200041

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/03/2021

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

IE/V/0414/001

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

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053214>