

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

Geautoriseerd

- Imidacloprid

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond
Kat
Konijn

Toedieningsweg:

Toediening als spot-on

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:**Toediening als spot-on:**

-

Hond

-

Kat

-

Konijn

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AX17

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

15/11/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10987/138/001

Wijzigingsdatum status toelating:

15/11/2019

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0414/001

Betrokken lidstaten:

Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Nederland Polen

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053199>