

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

Autorisert

- Imidacloprid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt
kanin

Administrasjonsvei:

Påflekking

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AX17

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/11/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10987/138/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/11/2019

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0414/001

Gjeldende medlemsstater:

FR DE EL HU IT NL PL

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.