

# EXSPOT 744mg/ml ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ikke  
autorisert

- Permethrin (40:60)

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

EXSPOT 744mg/ml ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

hund

**Administrasjonsvei:**

Bruk på hud

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
744.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Liniment, oppløsning

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk på hud:**

- 

**hund**

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP53AC04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracalt

---

**Autorisert i:**

EL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet Hellas M.A.E.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/04/1994

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

13024/27-04-1994/K-0087601

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/04/2026

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)