

EXSPOT

Não autorizado

- Permethrin (40:60)

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

EXSPOT

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
65.00 percentagem peso/peso / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

10/11/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Schering-Plough Limited

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1191 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

28/01/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.