

Exidot 100 mg Spot-on solution for Medium Dogs

Neautorizat

- Imidacloprid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Exidot 100 mg Spot-on solution for Medium Dogs

Exidot 100 mg Lösung zum Auftropfen für mittelgroße Hunde

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare spot-on

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare spot-on:

-

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):QP53AX17

Statusul legal privind eliberarea:Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data autorizației de comercializare:

23/10/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

402544.00.00

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0414/003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053111>