

Exspot vet 715 mg/ml paikallisvaleluliuos koirille

Ima dovoljenje
za promet

- Permethrin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Exspot vet 715 mg/ml paikallisvaleluliuos koirille

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Nanos na kožo

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
715.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Kožni nanos, raztopina

Karenca glede na pot uporabe:

Nanos na kožo:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period no period

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AC04

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Finland

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/06/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions S.A.

Pristojni organ:

Finnish Medicines Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

11742

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/06/1995

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.