

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

Ej  
godkänd

- Imidacloprid

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

Exidot 40 mg Lösung zum Auftropfen für kleine Katzen, kleine Kaninchen (Heimtiere) und kleine Hunde

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

### Djurslag:

Hund

Katt

Kanin

### Administreringsväg:

Spot-on

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
40.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

**Läkemedelsform:**

## Spot-on, lösning

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP53AX17

## Rezeptstatus:

## Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

**Godkännandestatus:**

## Övergiven

**Godkänd i:**

Tyskland

### Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Godkännandedatum:**

23/10/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

402542.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/06/2024

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0414/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.