

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

Auktoriserad

- Imidacloprid

Product identification

Läkemedlets namn:

Exidot 40 mg Spot-on solution for Small Cats, Small Pet Rabbits & Small Dogs
EXIDOT 40 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHATS, LAPINS DE COMPAGNIE ET
CHIENS DE PETITE TAILLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund
Katt
Kanin

Administreringsväg:

Spot-on

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Spot-on:**

-

Hund

-

Katt

-

Kanin

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX17

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

23/07/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/4190924 5/2019

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/07/2020

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0414/001

Berörda medlemsstater:

Frankrike Tyskland Grekland Ungern Italien Nederländerna Polen

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053206>