

Exitel Plus Tablets for Dogs

No autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Exitel Plus Tablets for Dogs

Exitel vet Forte

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

144.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

20/02/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

12-8963

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/09/2016

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0242/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet