

Exitel Plus Tablets for Dogs

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Exitel Plus Tablets for Dogs

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:

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

[illegible]

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](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401290.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/06/2014

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0242/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia
Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania Luxemburgo
Países Bajos Noruega Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.