

Strantel Plus XL Tablets for Dogs

Volitatud

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Product identification

Ravimi nimetus:

Exitel Plus XL Tablets For Dogs

Strantel Plus XL Tablets for Dogs

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Turustatakse ainult [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Turustatakse ainult [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:

•

koer

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP52AA51

Õiguslik tarnestaatus:

Käsimüügiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

30/10/2012

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

The Veterinary Medicines Directorate

Authorisation number:

Vm 08749/3007

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

12/11/2024

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0242/002

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Tšehhi Eesti Soome Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Itaalia

Holland Rumeenia Slovakkia Sloveenia Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050330>