

Exitel Plus XL Tablets For Dogs

Autorisé

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Exitel Plus XL Tablets For Dogs

EXITEL PLUS XL (175+504+525)MG/TAB ΔΙΣΚΙΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/06/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

66811/16/09-08-2017/K-0184302

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/02/2020

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0242/002

États membres concernés:

Autriche Tchéquie Estonie Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Italie
Pays-Bas Roumanie Slovaquie Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050324>