

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 comprimate pentru caini

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 non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

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](#)

[illegible]

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:

4/12/2012

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

180108

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/01/2024

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/600000050329>