

# Voxical Plus XL Tablets For Dogs

Autorisé

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Voxical Plus XL Tablets For Dogs  
PANADRON PLUS XL

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
525.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
175.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie orale:**

- Chien
- 

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

QP52AA51

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Italie

---

**Description de l'emballage:**

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](#)



## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique 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

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

104811

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/10/2020

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0275/002

---

**États membres concernés:**

France Allemagne Italie

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000050409>