

# Exitel Plus Tablets for Dogs

Autorisé

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Exitel Plus Tablets for Dogs

### Substance(s) active(s):

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(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais  
150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

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

QP52AA51

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**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

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais



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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10987/078/001

---

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

20/03/2009

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0242/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande France  
Allemagne Grèce Hongrie Islande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg  
Pays-Bas Norvège Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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