

Exitel Plus Tablets for Dogs

Non autorisé

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Exitel Plus Tablets for Dogs

Exitel Plus töflur fyrir hunda

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

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:

Abandonnée

Autorisé en:

Islande

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](#)

[illegible]

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile unicamente en Anglais Portuguese Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/12/2009

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/09/019/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/08/2023

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0242/001

Pour connaître les événements 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.

Fichier combinant tous les documents

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