

Exitel Plus Tablets for Dogs

Ovlašten

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Product identification

Naziv VMP-a:

Exitel Plus Tablets for Dogs
Exitel Plus, tabletid koertele

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
50.00 miligram / 1.00 Tableta
Dostupno samo u [English](#)

144.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)

150.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

•

Dog

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP52AA51

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)

[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

23/05/2010

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Odgovorno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj autorizacije:

1599

Datum promjene statusa odobrenja:

23/05/2010

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0242/001

Dotična država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051604>