

Exitel Plus Tablets for Dogs

Autorizzato

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Exitel Plus Tablets for Dogs

Exitel Plus 150 mg+144 mg+50 mg tabletter

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

144.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

[illegible]

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English Portuguese Norwegian

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/07/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

45098

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/07/2010

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0242/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia
Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Norvegia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.