

Exitel Plus Tablets for Dogs

Autorizzato

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Exitel Plus Tablets for Dogs

Exitel Plus tabletten voor honden

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 non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

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:

14/12/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 105148

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/01/2022

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

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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