

Exitel Plus XL Tablets For Dogs

Autorizzato

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Exitel Plus XL Tablets For Dogs

EXITEL XL COMPRIMES POUR CHIENS

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](#)

175.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

504.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

525.00 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 tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

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](#)

[illegible]

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/12/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/2317262 5/2023

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/12/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0242/002

Stati membri interessati:

Austria Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia Germania Grecia
Ungheria Italia Paesi Bassi Romania Slovacchia Slovenia 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

Package Leaflet and Labelling

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.