

# Exitel Plus XL Tablets For Dogs

Toegelaten

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Exitel Plus XL Tablets For Dogs

EXITEL PLUS XL comprimate pentru caini

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AA51

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Roemenië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)



## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/12/2012

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

180108

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/07/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0242/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Tsjechië Estland Finland Frankrijk Duitsland Griekenland  
Hongarije Italië Nederland Roemenië Slowakije Slovenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.