

# Exitel Plus Tablets for Dogs

Autorisert

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Exitel Plus Tablets for Dogs

Exitel Plus 150 mg+144 mg+50 mg tablett

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

### Målarter:

hund

---

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [English](#)

144.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [English](#)

150.00 milligram / 1.00 Tablett

---

**Legemiddelform:**

Tablett

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

•

**hund**

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)



Hybrid søknad (Artikkel 10(3) i Direktiv No 2001/83/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/07/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

45098

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

15/07/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0242/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS IT LV LT LU NL NO PT  
RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051602>