

Exitel Plus Tablets for Dogs

Autorisert

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Exitel Plus Tablets for Dogs

EXITEL PLUS (50+50+150)MG/TAB ΔΙΣΚΙΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ

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:

EL

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:

1/06/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

61173/16-09-2015/K-0184301

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/02/2020

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

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/600000051606>