

Exitel Plus Tablets for Dogs

Não autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Exitel Plus Tablets for Dogs

Exitel vet Forte

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

144.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

150.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM híbrido (Artigo 10(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

20/02/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

12-8963

Data da alteração do estado de autorização:

5/09/2016

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0242/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet