

# Exitel Plus XL Tablets For Dogs

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Exitel Plus XL Tablets For Dogs

Frontcontrol Wormer XL tablety pre psy

---

### **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](#)

175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

504.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

30/08/2024

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/034/MR/24-S

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

30/08/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0242/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria República Checa Estónia Finlândia França Alemanha Grécia Hungria

Itália Países Baixos Roménia Eslováquia Eslovénia Suécia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.