

# Exitel Plus XL Tablets For Dogs

Oprávněný

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Product identification

### Názov lieku:

Exitel Plus XL Tablets For Dogs

EXITEL PLUS XL (175+504+525)MG/TAB ΔΙΣΚΙΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Perorálne použitie:**

•

**Dog**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)



Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Marketing authorisation date:**

19/06/2013

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

66811/16/09-08-2017/K-0184302

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/02/2020

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

### **Číslo postupu:**

IE/V/0242/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Česko Estónsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko  
Taliano Holandsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050324>