

Exitel Plus Tablets for Dogs

Godkänd

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Exitel Plus Tablets for Dogs

Exitel Plus Tablets for Dogs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

[illegible]

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

20/03/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10987/078/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/03/2009

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0242/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike
Tyskland Grekland Ungern Island Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Norge Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.