

# Exitel Plus Tablets for Dogs

Auktoriserad

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Exitel Plus Tablets for Dogs  
Exitel Plus, tabletid koertele

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Hund

---

### Administreringsväg:

Oral användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
144.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

---

**Läkemedelsform:**

Tablett

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral användning:**

•

**Hund**

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP52AA51

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Estland

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)



**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

23/05/2010

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

1599

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/05/2010

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Förfarandenummer:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051604>