

# Exitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Разрешен

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Exitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски

230.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

**Фармацевтична форма:**

Филмирана таблетка

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP52AA51

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски







Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

22/07/2014

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

125293/11-12-2018/K-0184303

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

7/05/2020

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Процедурен номер:**

IE/V/0330/001

---

### **Засегната държава членка:**



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)