

Exitel Flavour 230/20 mg Filmtabletten für Katzen

Zugelassen

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Exitel Flavour 230/20 mg Filmtabletten für Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filmtablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QP52AA51

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

18/02/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

835374

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/02/2014

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0330/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Finnland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Portugal Rumaenien Slowakei

Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

[Etikettierung](#)

[Packungsbeilage](#)

[Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels](#)

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 3/08/2023

Updated on: 19/02/2025

[Herunterladen](#)