

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

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

EXITEL 230/20 mg comprimate filmate aromatizate pentru pisici

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

230.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AA51

Condiciones de dispensación:

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Norwegian

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

[illegible]

[illegible]

[illegible]

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

26/02/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

180174

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/10/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0330/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría

Italia Luxemburgo Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España
Suecia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.