

# 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

---

**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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

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](#)

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](#)

---

## 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:**

19/06/2014

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número de autorización:**

96/025/MR/14-S

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/06/2014

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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