

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

Heimilað

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Köttur

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

**Lyfjaform:**

Filmuhúðuð tafla

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP52AA51

---

**Lögformleg staða:**

Aðeins fánlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Rúmenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)







Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

26/02/2014

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

180174

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

15/10/2023

---

### **Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

### **Ferilsnúmer:**

IE/V/0330/001

---

### **Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Tékkland Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland  
Ungverjaland Ítalía Lúxemborg Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn  
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.