

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

Autorisert

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

katt

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

230.00 milligram / 1.00 Tablett

**Legemiddelform:**

Tablett, filmdrasjert

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

LU

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)







Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/09/2014

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

V 666/14/09/2069

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/09/2014

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0330/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE CZ FI FR DE EL HU IT LU PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.