Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/60000050387

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

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em <u>inglês</u> 230.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

_ _

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

4/07/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10987/103/001

Data da alteração do estado de autorização:

4/07/2013

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0330/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Itália Luxemburgo Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet