

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

Auktoriserad

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Product identification

### Läkemedlets namn:

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

CAT-EX 230/20 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA CON SABOR PARA GATOS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Katt

### Administreringsväg:

Oral användning

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

**Läkemedelsform:**

Filmdragerad tablett

---

**Withdrawal period by route of administration:****Oral användning:**

- 

**Katt**

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP52AA51

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Spanien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)







Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

20/01/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

3165 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/03/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Förfarandenummer:**

IE/V/0330/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern  
Italien Luxemburg Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050421>