

# CESTEM F XL TABLETS FORS DOGS

No  
autorizado

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CESTEM F XL TABLETS FORS DOGS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

525.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
504.44 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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:**

Ceva Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/11/2010

---

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

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 15052/4058

---

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

16/12/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0358/002

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0358002-mr-rpe\_45-en.pdf