

CESTAL Plus chewable tablets for dogs

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Fenbendazole

Product identification

Nombre del medicamento:

ЦЕСТАЛ Плюс дъвчащи таблетки за кучета
CESTAL Plus chewable tablets for dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

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

144.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP52AA51

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

1/02/2011

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1524

Fecha del cambio de estado de la autorización:

15/12/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083961>