

Cestal plus comprimidos mastigáveis para cães

Autorizado

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cestal plus comprimidos mastigáveis para cães

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

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

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

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

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

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

16/10/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lavet Kft.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

029/01/07 NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/11/2017

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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