

CESTEM F TABLETS FOR DOGS

Nije ovlašteno

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Naziv VMP-a:

X-Spectra Flavoured Tablets for Medium and Small Dogs
CESTEM F TABLETS FOR DOGS

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

150.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)

50.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)

144.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

•

Dog

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP52AA51

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

Authorised in:

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

26/11/2010

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Odgovorno tijelo:

The Veterinary Medicines Directorate

Broj autorizacije:

Vm 15052/4055

Datum promjene statusa odobrenja:

16/12/2024

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0358/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035350>