

# CESTEM F XL TABLETS FORS DOGS

Engedélyezett

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

CESTEM F XL TABLETS FORS DOGS

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

kutya

---

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)  
175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)  
504.44 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Gyógyszerforma:**

Tabletta

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP52AA51

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Ceva Sante Animale

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

11/01/2012

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

---

**Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Engedély száma:**

FR/V/5027079 2/2012

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

11/09/2015

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

FR/V/0358/002

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

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