

CESTEM F XL TABLETS FORS DOGS

Mhux
awtorizzat

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Isem tal-mediċina:

X-Spectra Flavoured Tablets for Large Dogs
CESTEM F XL TABLETS FORS DOGS

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Withdrawal period by route of administration:

Użu orali:

-

Dog

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AA51

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Revoked

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [French](#)

Disponibbli biss fi [French](#)

Disponibbli biss fi [French](#)

Disponibbli biss fi [French](#)

Disponibbli biss fi [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Ceva Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

26/11/2010

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Awtorità responsabli:

The Veterinary Medicines Directorate

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Vm 15052/4058

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

16/12/2024

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

FR/V/0358/002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035351>