

CESTAL PLUS, comprimati masticabili

Autorizzato

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

CESTAL PLUS, comprimati masticabili

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola li tomgħodha

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AA51

Status legali tal-provvista:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

24/07/1997

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Lavet Kft.

Awtorità responsabbli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

150069

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/07/2025

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.