

CESTEM F XL TABLETS FORS DOGS

Autorizado

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CESTEM F XL TABLETS FORS DOGS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)
175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)
504.44 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

11/01/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/5027079 2/2012

Data da alteração do estado de autorização:

11/09/2015

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0358/002

Estados-Membros envolvidos:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

eu-puar-frv0358002-mr-rpe_45-en.pdf