

Cestem flavoured tablets for medium and small dogs

Autorizado

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cestem flavoured tablets for medium and small 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](#)
150.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

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

Disponível apenas em [inglês](#)
50.00 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

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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 Tiergesundheit GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

23/06/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401385.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

4/05/2015

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0269/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Estónia Alemanha Grécia
Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

PuAR Cestem - 20230619.pdf