

# CESTEM F TABLETS FOR DOGS

Autorizat

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

X-Spectra Flavoured Tablets for Medium and Small Dogs  
CESTEM F TABLETS FOR DOGS

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specia țintă:

Câine

---

### Calea de administrare:

Administrare orală

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)

144.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

---

**Forma farmaceutică:**

Comprimat

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

- 

**Câine**

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Animal Health Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

26/11/2010

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

Vm 15052/4055

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/09/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0358/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035350>