

# TENIVERM 0,5 CAPSULE

Zugelassen

- Levamisole hydrochloride
- Niclosamide

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

TENIVERM 0,5 CAPSULE

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Taube

Ziervogel

---

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

12.02 milligram(s) / 1.00 Kapsel

Verfügbar nur in [englisch](#)

48.00 milligram(s) / 1.00 Kapsel

---

**Darreichungsform:**

Weichkapsel

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Taube**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Ne pas administrer aux animaux dont les denrées sont destinées à la consommation humaine.

- 

**Ziervogel**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Ne pas administrer aux animaux dont les denrées sont destinées à la consommation humaine.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AE51

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

---

**Zulassungsdatum:**

6/01/1984

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratoires Biove

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/9855777 2/1984

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/01/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.