

CANIVERM tbl. ad us. vet.

Zugelassen

tabletes suņiem, kaķiem, vilkiem,  
šakāļiem, lauvām un hiēnām

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

CANIVERM tbl. ad us. vet. tabletes suņiem, kaķiem, vilkiem, šakāļiem, lauvām un hiēnām

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Verfügbar nur in [spanisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [lettisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Hund

Katze

Wolf

Schakal

Löwe

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)  
144.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

### **Darreichungsform:**

Tablette

---

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

QP52AA51

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Lettland

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

---

## 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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Zulassungsdatum:**

7/11/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/NRP/03/1589

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/11/2003

---

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.

## Packungsbeilage

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

## Etikettierung

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