

Caniquantel Plus XL, Tableta

Zugelassen

- Fenbendazole
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Caniquantel Plus XL, Tableta

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1000.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP52AC30

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Verfügbar in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Loxavet pharma GmbH

Zulassungsdatum:

22/06/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Loxavet pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/046/11-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/07/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.