

Caniverm, tabletès

Εγκεκριμένο

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Caniverm, tabletès

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γάτα

Σκύλος

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
37.50 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
36.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
12.50 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

-

Wolf

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

-

Lion

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

-

Jackal

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52A

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/09/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/09/2003

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.