

CANITENOL PLUS 50 mg/144 mg/150 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CANITENOL PLUS 50 mg/144 mg/150 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
144.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
150.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/08/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3082 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/10/2014

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0211/001

Estados miembros afectados:

Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 2/02/2024

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 27/02/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 2/02/2024

[Descargar](#)