

# CANIHELMIN PLUS 50 mg/144mg/150mg COMPRIMIDOS PARA PERROS

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

CANIHELMIN PLUS 50 mg/144mg/150mg 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:**

Caja de cartón con 10 tiras de 10 comprimidos

Caja de cartón con 2 tiras de 10 comprimidos

---

## 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:**

Genera d.d.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/06/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Genera d.d.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3423 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/01/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0245/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bulgaria República Checa Rumania; Rumanía

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 27/02/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 27/02/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 27/02/2024

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0245001-dcp-canihelmin-plus-en.pdf

es-puar-canihelmin-plus-es.pdf