

TENIVERM 0,5 CAPSULE

Autorizado

- Levamisole hydrochloride
- Niclosamide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TENIVERM 0,5 CAPSULE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Aves ornamentales

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

12.02 Miligramo(s) / 1.00 Cápsula

Disponible únicamente en [English](#)

48.00 Miligramo(s) / 1.00 Cápsula

Forma farmacéutica:

Cápsula blanda

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Palomas

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ne pas administrer aux animaux dont les denrées sont destinées à la consommation humaine.

-

Aves ornamentales

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ne pas administrer aux animaux dont les denrées sont destinées à la consommation humaine.

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

QP52AE51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

Fecha de autorización de comercialización:

6/01/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratoires Biove

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/9855777 2/1984

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/01/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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