

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045461>

CANIVERM tbl. ad us. vet. tabletes suņiem, kaķiem, vilkiem, šakāļiem, lauvām un hiēnām

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Autorizado

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CANIVERM tbl. ad us. vet. tabletes suņiem, kaķiem, vilkiem, šakāļiem, lauvām un hiēnām

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Leones
- Chacales
- Perros
- Gatos
- Lobos

Vía de administración:

- Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)

37.50

Miligramo(s)

/

1.00

Comprimido

- Disponible únicamente en [English](#)

36.00

Miligramo(s)

/

1.00

Comprimido

- Disponible únicamente en [English](#)

12.50

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](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

- Autorizado

Autorizado en:

- Letonia

Descripción del formato:

- Disponible únicamente en [Latvian](#)
- Disponible únicamente en [Latvian](#)
- Disponible únicamente en [Latvian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

- Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

- 7/11/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Bioveta, a.s.

Autoridad responsable:

- Food And Veterinary Service

Número de autorización:

- V/NRP/03/1589

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 9/11/2003

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

Documentos

Información del medicamento

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Otros idiomas (1)

Latvian (PDF)

Publicado el: 12/05/2026

Descargar

Prospecto

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

Otros idiomas (1)

Latvian (PDF)

Publicado el: 12/05/2026

Descargar

Etiquetado

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

Otros idiomas (1)

Latvian (PDF)

Publicado el: 12/05/2026

Descargar