

# CANIVERM mite, Tableta

Autorizado

- Pyrantel embonate
- Praziquantel
- Fenbendazole

## Product identification

### Nombre del medicamento:

CANIVERM mite, Tableta

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Perros

Otros cánidos

Gatos

Otros félidos

---

### Vía de administración:

Vía oral

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

36.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

12.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

37.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:**

- **Perros**
  - **Otros cánidos**
  - **Gatos**
  - **Otros félidos**
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP52AC30

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

República Checa

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

12/06/2001

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Número de autorización:**

96/025/01-C

---

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

12/06/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060157>