

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

Autorisé

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Lion

Chacal

Chien

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
37.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais  
36.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais  
12.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

### **Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AA51

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Lettonie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/11/2003

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bioveta, a.s.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/03/1589

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/11/2003

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.