

CANIVERM forte, Tableta

Autorisé

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Dénomination du médicament:

CANIVERM forte, Tableta

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- **Chien**
 - **Other Canids**
 - **Chat**
 - **Other Felids**
-

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

QP52AC30

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Tchéquie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

12/06/2001

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numéro de l'autorisation:

96/025/01-C/10

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/06/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060155>