

Caniquantel Plus XL 100 mg + 1000 mg Comprimidos Palatáveis para cães

Registruotas

- Fenbendazole
- Praziquantel

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Caniquantel Plus XL 100 mg + 1000 mg Comprimidos Palatáveis para cães

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [Anglų](#)
100.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QP52AA51

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#)
[Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Portugal

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Loxavet pharma GmbH

Rinkodaros leidimo data:

13/07/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Loxavet pharma GmbH

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:

186/01/09NFVPT

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/06/2026

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.