

CANIQUANTEL PLUS 50 mg/500 mg Comprimidos Palatáveis, para cães e gatos

Autorisert

- Praziquantel
- Fenbendazole

Product identification

Legemidlets navn:

CANIQUANTEL PLUS 50 mg/500 mg Comprimidos Palatáveis, para cães e gatos

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 Tablett

Tilgjengelig bare i [English](#)

500.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- hund
 - katt
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AA51

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Loxavet pharma GmbH

Marketing authorisation date:

27/06/1997

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Loxavet Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51186

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/11/2020

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101000>