

Caniverm, tabletès

Autorisert

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Caniverm, tabletès

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

ulv

løve

sjakal

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
37.50 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i Engelsk
36.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i Engelsk
12.50 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

katt

- Ikke aktuelt. 0 dag

-

hund

- Ikke aktuelt. 0 dag

-

ulv

- Ikke aktuelt. 0 dag

-

løve

- Ikke aktuelt. 0 dag

-

sjakal

- Ikke aktuelt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52A

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/09/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/09/2003

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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