

CANIWORM PLUS

Autorizado

(37,5+36,0+12,5)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CANIWORM PLUS (37,5+36,0+12,5)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

37.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

36.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

12.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Candilidis S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/04/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

38999/31-03-2020/K-0177902

Data da alteração do estado de autorização:

20/09/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.