

Caniverm, tabletès 0,7 g ŝunims ir katèms

Autorizat

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Caniverm, tabletès 0,7 g ŝunims ir katèms

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Lup

Leu

Șacal

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
150.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)
144.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)
50.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Pisică

- Nu se aplică. 0 zi

-

Câine

- Nu se aplică. 0 zi

-

Lup

- Nu se aplică. 0 zi

-

Leu

- Nu se aplică. 0 zi

-

Șacal

- Nu se aplică. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52A

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

1/09/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/03/1581/001-006

Data modificării statusului autorizației:

1/09/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000115128>