

# CANIVERM forte, Tableta

Oprávněný

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Product identification

### Názov lieku:

CANIVERM forte, Tableta

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

---

### Cesta podania:

Perorálne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)  
144.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

### Lieková forma:

Tableta

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Perorálne použitie:

- **Dog**
  - **Other Canids**
  - **Cat**
  - **Other Felids**
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC30

---

### Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Česko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

12/06/2001

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Číslo registrácie:**

96/025/01-C/10

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

12/06/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060155>