

# Caniquantel Plus 50 mg - 500 mg Tablet

Oprávnený

- Praziquantel
- Fenbendazole

## Product identification

### Názov lieku:

Caniquantel Plus 50 mg - 500 mg Tablet

Caniquantel Plus 50 mg - 500 mg Comprimé

Caniquantel Plus 50 mg - 500 mg Tablette

### Účinná látka:

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

### Lieková forma:

Tableta

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Perorálne použitie:

- Cat
  - Dog
- 

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

QP52AC13

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Belgicko

---

### Available in:

Belgicko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## 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:

Loxavet pharma GmbH

---

### Marketing authorisation date:

28/08/2000

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Loxavet Pharma GmbH

---

### Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### Číslo registrácie:

BE-V216395

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

28/08/2000

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085832>