

File downloaded on 2026-04-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000985250>

# CANIWORM PLUS

## (150+144+50)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Oprávněný

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Fenbendazole

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

CANIWORM PLUS (150+144+50)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

### Lieková forma:

Tableta

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Perorálne použitie:

- 

#### Cat

- Not applicable. no withdrawal period

- 

#### Dog

- Not applicable. no withdrawal period

---

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

QP52AA51

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Grécko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

23/04/2009

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

73491/19-06-2025/K-0267801

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/09/2021

---

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

## Dokumenty

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.