

CANIWORM PLUS

Oprávněný

(37,5+36,0+12,5)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identifikácia lieku

Názov lieku:

CANIWORM PLUS (37,5+36,0+12,5)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](#)

37.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

36.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

12.50 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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Candilidis S.A.

Dátum registrácie lieku:

23/04/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

38999/31-03-2020/K-0177902

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/09/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.