

File downloaded on 2026-04-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000051061>

# Drontal Dog Tasty Bone XL

## 525/504/175 mg tablets

Registrováno

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Drontal Dog Tasty Bone XL 525/504/175 mg tablets

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)  
175.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)  
504.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Právní status výdeje:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Finsko

---

**Dostupné v:**

Finsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Vetoquinol S.A.

---

**Datum registrace:**

3/12/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech  
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Finnish Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

34444

---

**Datum změny stavu registrace:**

3/12/2017

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0335/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Dánsko Finsko Francie Německo

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

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

Itálie Nizozemsko Norsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.