

# Drontal Dog Tasty Bone 150/144/50 mg tablets

Autorizovaný

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Drontal Dog Tasty Bone 150/144/50 mg tablets

Drontaste 150/144/50 mg tableter

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Pes

---

### Způsob podání:

Perorální podání

---

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

K dispozici pouze v [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Perorální podání:**

- **Pes**
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QP52AC55

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Norsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Vetoquinol S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

15/12/2014

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH  
EUROPHARTECH

---

**Odpovědný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

13-9745

---

**Datum změny stavu registrace:**

22/10/2020

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0335/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Itálie Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051091>