

Drontal Vet. 20 + 230 mg filmovertrukne tabletter

Autoriseret

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Pyrantel embonate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Drontal Vet. 20 + 230 mg filmovertrukne tabletter

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Filmovertrukket tablet

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AA51

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

6 tabletter, filmovertrukne, i blister

20 tabletter, filmovertrukne, i blister
2 tabletter, filmovertrukne, i blister
24 tabletter, filmovertrukne, i blister

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/01/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

17207

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/01/1997

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé