

# Drontal Tasty Bone Multi-worm 150/144/50 mg tablets

Zugelassen

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Drontal Tasty Bone Multi-worm 150/144/50 mg tablets

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)  
144.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AC55

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**Verfügbar in:**

Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

28/07/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech  
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

829/01/14DFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/08/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0337/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Kroatien Zypern Dänemark Estland Griechenland Ungarn Lettland  
Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowenien Spanien

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.