

Drontal Dog Tasty Bone XL

525/504/175 mg tablets

Zugelassen

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Drontal Large Dog Tasty 525/504/175 mg tabletten

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](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QP52AA51

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

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:

2/10/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 119735

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0335/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Island Italien

Niederlande Norwegen Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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