

# Drontal Dog Tasty Bone

## 150/144/50 mg tablets

Zugelassen

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Drontal Dog Tasty Bone 150/144/50 mg tablets

Drontaste 150+144+50 mg tabletter

### 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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

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

QP52AC55

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Verfügbar in:**

Dänemark

---

**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:**

20/08/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech  
KVP Pharma + Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

53147

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/08/2014

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0335/001

---

**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](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.