

Drontal Comp. Forte Vet. tabletter 525 + 175 + 504 mg

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Drontal Comp. Forte Vet. 525 + 175 + 504 mg tabletter

Drontal Comp. Forte Vet. tabletter 525 + 175 + 504 mg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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

504.00 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

Verfügbar nur in englisch

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QP52AA51

Abgaberegung:

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 dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Zulassungsdatum:

13/03/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

32444

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/03/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.