

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

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

QP52AA51

Abgaberegelung:

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

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

European 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.