

Drontal flavour plus XL Tabletten zum Eingeben für Hunde

Zugelassen

- Pyrantel embonate
- Praziquantel
- Febantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Drontal flavour plus XL Tabletten zum Eingeben für Hunde

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](#)

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

Darreichungsform:

Tablette

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

QP52AA51

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 104 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polychlortrifluorethylen; Polyvinylchlorid) mit 104 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid)

(ID3) 24 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polychlortrifluorethylen; Polyvinylchlorid) mit 24 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid)

(ID2) 4 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polychlortrifluorethylen; Polyvinylchlorid) mit 4 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid)

(ID1) 2 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polychlortrifluorethylen; Polyvinylchlorid) mit 2 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid)

(ID5) 2 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polyamidfolie, gereckte; Aluminium; Polyethylen hoher Dichte) mit 2 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyethylen)

(ID6) 4 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polyamidfolie, gereckte; Aluminium; Polyethylen hoher Dichte) mit 4 Tablette, verschlossen mit Folie

(Aluminium, Polyethylen)

(ID7) 24 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polyamidfolie, gereckte; Aluminium; Polyethylen hoher Dichte) mit 24 Tablette, verschlossen mit Folie

(Aluminium, Polyethylen)

(ID8) 104 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polyamidfolie, gereckte; Aluminium; Polyethylen hoher Dichte) mit 104 Tablette, verschlossen mit Folie

(Aluminium, Polyethylen)

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:

2/05/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH
Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

15584.01.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/07/2007

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage