

Drontal Oral Suspension for Puppies 15/5 mg/ml

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Drontal Oral Suspension for Puppies 15/5 mg/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
15.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
14.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AF02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

17/07/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH
Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00751

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/07/2008

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0473/001

Estados miembros afectados:

Austria Estonia Finlandia Francia Alemania Islandia Letonia Lituania
Noruega España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.