

# 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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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:**

26/05/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

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

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401126.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/07/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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.