

# Drontal Dog Tasty Bone XL

## 525/504/175 mg tablets

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Drontal Dog Tasty Bone XL 525/504/175 mg tablets

Drontaste 525+504+175 mg tableter

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

### Especies de destino:

Perros

---

### Vía de administración:

Vía oral

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

525.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [Inglés](#)

504.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [Inglés](#)

175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- Perros
- 

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

QP52AA51

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Sueco](#)

Disponible únicamente en [Sueco](#)

Disponible únicamente en [Sueco](#)

Disponible únicamente en [Sueco](#)

Disponible únicamente en [Sueco](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetoquinol S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/12/2017

---

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

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH  
EUROPHARTECH

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

58249

---

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

21/12/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0335/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Dinamarca Finlandia Francia Alemania Islandia Italia Países Bajos  
Noruega Suecia

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051052>