

Drontal Dog Tasty Bone 150/144/50 mg tablets

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Nombre del medicamento:

Drontal Dog Tasty Bone 150/144/50 mg tablets

Drontaste 150+144+50 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](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [Inglés](#)

144.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [Inglés](#)

50.00 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):

QP52AC55

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 [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

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:

20/08/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH
EUROPHARTECH

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

53147

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/08/2014

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0335/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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/600000051084>