

Drontal Comp Forte vet. 525 mg/504 mg/175 mg Tablett

Autorizado

- Pyrantel embonate
- Praziquantel
- Febantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Drontal Comp Forte vet. 525 mg/504 mg/175 mg Tablett

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Administración en el alimento

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

504.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

525.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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

QP52AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)

[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH
Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

17307

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/2004

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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