

# Drontal Vet. filmovertrukne tabletter 20 + 230 mg

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Pyrantel embonate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Drontal Vet. filmovertrukne tabletter 20 + 230 mg

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
230.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
230.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
230.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

### **Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto con película

---

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

QP52AA51

---

### **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:**

Dinamarca

---

### **Disponible en:**

Dinamarca

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

---

## 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:**

7/01/1997

---

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

Vetoquinol S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

### **Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

### **Número de autorización:**

17207

---

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

7/01/1997

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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