

# Drontal cat 230 mg - 20 mg Omhulde tablet

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Drontal cat 230 mg - 20 mg Omhulde tablet  
Drontal cat 230 mg - 20 mg Comprimé enrobé  
Drontal cat 230 mg - 20 mg Überzogene Tablette

### Principio activo:

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

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto

---

**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](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

4/11/1996

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V179295

---

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

20/04/2021

---

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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