

Droncit Vet. tabletter 50 mg

Autorisé

- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Droncit Vet. 50 mg tabletter

Droncit Vet. tabletter 50 mg

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/12/1978

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

09209

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/12/1978

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.