Droncit Vet. tabletter 50 mg



• Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Droncit Vet. 50 mg tabletter Droncit Vet. tabletter 50 mg

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale: Chat Chien Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet): **QP52AA01** Conditions de délivrance: Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire Statut de l'autorisation: Valide Autorisé 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 évènements 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.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014169