

Droncit vet. 50 mg tabletter for hund og katt.

Autorisé

- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Droncit vet. 50 mg tabletter for hund og katt.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

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:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Norwegian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/10/1978

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

0000-06378

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/10/2008

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.

Notice

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