

# Drontal Tasty Bone Multi-worm 150/144/50 mg tablets

Autorisé

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Drontal Tasty Bone Multi-worm 150/144/50 mg tablets

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

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

QP52AC55

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovénie

---

**Disponible en:**

Slovénie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetoquinol S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/08/2014

---

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

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech  
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

DC/V/0474/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

6/08/2014

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0337/001

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Croatie Chypre Danemark Estonie Grèce Hongrie Lettonie Lituanie  
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovénie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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

### Etiquetage

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