

File downloaded on 2026-01-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000053393>

Drontal Comp Forte vet. 525 mg/504 mg/175 mg Tablett

Odobreno

- Pyrantel embonate
- Praziquantel
- Febantel

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Drontal Comp Forte vet. 525 mg/504 mg/175 mg Tablett

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U hranu za životinje

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
504.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski
175.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski
525.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AA51

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski finski
švedski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Sweden

Opis paketa:

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u [švedski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetoquinol S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/05/2004

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Nadležno tijelo:

Swedish Medical Products Agency

Broj odobrenja:

17307

Datum promjene statusa odobrenja:

28/05/2004

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.