

Drontal Vet. filmovertrukne tabletter 20 + 230 mg

Engedélyezett

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Pyrantel embonate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Drontal Vet. filmovertrukne tabletter 20 + 230 mg

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Filmtabletta

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AA51

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Denmark

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/01/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

17207

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/01/1997

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.