

Drontaste 525/504/175 mg töflur

Heimilað

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Drontaste 525/504/175 mg töflur

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fánlegt í enska
504.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Fánlegt í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/09/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/17/012/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/09/2017

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0335/002

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Ísland Ítalía Holland
Noregur Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Íslenska (PDF)

Birt: 10/01/2025

Sækja

Áletranir

Fylgiseðill