

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

Autorizzato

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DRONTAL DOG FLAVOUR (150+144+50)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

144.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AC55

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/02/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

40651/10-04-2020/K-0205401

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/07/2021

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0337/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Cipro Danimarca Estonia Grecia Ungheria Lettonia
Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovenia Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.