

# Drontal Dog Tasty Bone 150/144/50 mg tablets

Autorizzato

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Drontal Dog Tasty Bone 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](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
144.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
150.00 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:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**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:**

20/08/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech  
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

53147

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/08/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0335/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Danimarca Finlandia Francia Germania Islanda Italia Paesi Bassi  
Norvegia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.