

Drontal Tasty Bone Wormer

150/144/50 mg tablets

Pilnvarots

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Zāļu nosaukums:

Drontal Tasty Bone Wormer 150/144/50 mg tablets

Drontal Dog Flavour 150/144/50 mg tablety

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Suns

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

150.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Pieejams tikai [English](#)

144.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Pieejams tikai [English](#)

50.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Zāļu forma:

Tablete

Withdrawal period by route of administration:

Iekšķīgai lietošanai:

• **Suns**

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QP52AC55

Piegādes juridiskais statuss:

Bezrecepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

19/08/2015

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH
EUROPHARTECH

Atbildīgā iestāde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Atļaujas numurs:

96/045/DC/15-S

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

19/08/2015

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

IE/V/0338/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Čehija

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051151>