

DRONCIT δισκία 50MG

Awtorizzat

- Praziquantel

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

DRONCIT δισκία 50MG

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:**Użu orali:**

-

Dog

- Meat and offal. no withdrawal period NOT APPLICABLE

-

Cat

- Meat and offal. no withdrawal period NOT APPLICABLE

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Greece

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliz Taljan

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Vetoquinol S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

13/05/2013

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

37946/14-05-2013/K-0023301

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

19/07/2021

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.