

Drontal Dog flavour, tabletten voor honden

Ikke
autorisert

- Pyrantel embonate
- Praziquantel
- Febantel

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Drontal Dog flavour, tabletten voor honden

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

144.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
150.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC55

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

[illegible]

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/04/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 8983

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/05/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.