

Drontal, 230 mg /20 mg, tabletki powlekane dla kotów

Dopuszczony

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Drontal, 230 mg /20 mg, tabletki powlekane dla kotów

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

Postać farmaceutyczna:

Tabletka powlekana

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Cat

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AE52

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Blistry Al/Al lub Al/PE/PA/Al/HDPE po 2 tabletki i 8 tabletek, w pudełku tekturowym znajduje się 1 blister x 2 tab.

Blistry Al/Al lub Al/PE/PA/Al/HDPE po 8 tabletek, w pudełku tekturowym znajduje się 3 blistry x 8 tab.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Vetoquinol S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/05/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0240

Data zmiany statusu pozwolenia:

7/05/1996

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062655>