

# Drontal, 230 mg/20 mg õhukese polümeerikattega tabletid kassidele

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Drontal, 230 mg/20 mg õhukese polümeerikattega tabletid kassidele

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)  
80.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido por película

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Estónia

---

**Disponibilidade:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

15/12/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH  
Vetoquinol S.A.

---

**Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

**Número da autorização:**

1358

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

15/12/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.