

# Drontal Comp Forte vet. tabletti

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Drontal Comp Forte vet. tabletti

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês  
504.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês  
525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

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

QP52AA51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Finlândia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em finlandês

Disponível apenas em finlandês

Disponível apenas em finlandês

Disponível apenas em finlandês

Disponível apenas em finlandês

Disponível apenas em finlandês

Disponível apenas em finlandês

Disponível apenas em finlandês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

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

Pedido completo

---

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

Vetoquinol S.A.

---

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

2/01/2002

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

16766

---

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

2/01/2002

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.