

Drontal Tasty Bone Multi-worm XL

525/504/175 mg tablets

Autorizado

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Drontal Tasty Bone Multi-worm XL 525/504/175 mg tablets

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](#)
525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

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

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

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/10/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/17/0043

Data da alteração do estado de autorização:

3/10/2017

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0337/002

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Croácia Chipre Estónia Grécia Hungria Letónia Lituânia Polónia
Portugal Roménia Eslovénia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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