Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/60000050997

Drontal Oral Suspension for Puppies 15/5 mg/ml

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Drontal Oral Suspension for Puppies 15/5 mg/ml Welpan vet. 15 mg/ml + 5 mg/ml mikstur, suspensjon

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> islandês Norwegian

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

15.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>inglês</u> 14.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

•

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u>

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado: 25/03/2009 Locais de fabrico para a libertação de lotes: KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH Vetoquinol Biowet Sp. z o.o. Autoridade responsável: Norwegian Medical Products Agency Número da autorização: 07-5484 Data da alteração do estado de autorização: 22/10/2020 Estado-Membro de referência: Irlanda Número de procedimento: IE/V/0473/001 **Estados-Membros envolvidos:** Áustria Estónia Finlândia França Alemanha Islândia Letónia Lituânia

Noruega Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: 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.

Combined File of all Documents

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