

# 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

### 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](#)

15.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
14.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

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

QP52AF02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Disponibilidade:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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:**

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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

## Package Leaflet

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.