

# Drontal Dog Tasty Bone XL

## 525/504/175 mg tablets

Autorizado

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identificação do produto

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

Drontal Dog Tasty Bone XL 525/504/175 mg tablets

Dronbits 525 mg/504 mg/175 mg 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

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 sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Finlândia

---

### Disponibilidade:

Finlândia

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

---

## 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:**

3/12/2017

---

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

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech  
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

34444

---

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

3/12/2017

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0335/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Dinamarca Finlândia França Alemanha Islândia Itália Países Baixos  
Noruega Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

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.