

Drontal Vet. filmovertrukne tabletter 20 + 230 mg

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Drontal Vet. filmovertrukne tabletter 20 + 230 mg

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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
20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

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

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

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

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

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

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/01/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

17207

Data da alteração do estado de autorização:

7/01/1997

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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.