

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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