

# DRONTAL (230+20)MG/TAB

## ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

DRONTAL (230+20)MG/TAB ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

### 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](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

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

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Cat**

- Not applicable. no withdrawal period

---

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

QP52AA51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Grécia

---

**Disponibilidade:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Pedido completo

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

12/07/1995

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

35797/07-05-2013/K-0106101

---

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

15/07/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)