

Drontal Tasty Bone Multi-worm 150/144/50 mg tablets

Oprávnený

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Drontal Tasty Bone Multi-worm 150/144/50 mg tablets

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)
144.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC55

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Dostupné v:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Dátum registrácie lieku:

18/09/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1865

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/09/2014

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0337/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Chorvátsko Cyprus Dánsko Estónsko Grécko Maďarsko Lotyšsko
Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovinsko Španielsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.