

Drontal Oral Suspension for Puppies Febantel 15 mg/ml / Pyrantel 5 mg/ml

Oprávněný

- Febantel
- Pyrantel embonate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Drontal Oral Suspension for Puppies Febantel 15 mg/ml / Pyrantel 5 mg/ml

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
14.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AF02

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

United Kingdom (Northern Ireland)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Dátum registrácie lieku:

17/04/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH
Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 06462/3025

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/07/2024

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0473/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Estónsko Fínsko Francúzsko Nemecko Island Lotyšsko Litva
Nórsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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