

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000051054>

Drontal Dog Tasty Bone XL

525/504/175 mg tablets

Oprávněný

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Drontal Dog Tasty Bone XL 525/504/175 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](#) [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](#)
525.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

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

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

Lieková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AA51

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Dostupné v:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

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](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Dátum registrácie lieku:

30/08/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/9080066 9/2017

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/08/2017

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0335/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Island Talianko Holandsko
Nórsko Švédsko

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Package Leaflet and Labelling

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