

Drontal Dog Tasty Bone XL

525/504/175 mg tablets

Oprávněný

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Product identification

Názov lieku:

Drontal Dog Tasty Bone XL 525/504/175 mg tablets

Drontaste 525/504/175 mg töflur

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Dog

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Island

Opis balenia:

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

1/09/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Číslo registrácie:

IS/2/17/012/01

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/09/2017

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0335/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Island Taliansko Holandsko
Nórsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051056>