

# Drontal Puppy, 15,0 mg/mL + 14,4 mg/mL

Ima dovoljenje za  
promet

- Pyrantel embonate
- Febantel

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Drontal Puppy, 15,0 mg/mL + 14,4 mg/mL

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

14.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Peroralna suspenzija

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP52AA54

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Croatia

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Croatian](#)

Na voljo samo v [Croatian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Vetoquinol S.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

8/01/2020

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

UP/I-322-05/13-01/505

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

24/09/2024

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.