

Drontal Dog Tasty Bone XL

525/504/175 mg tablets

Godkänd

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på engelska
175.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på engelska
504.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Container material: Blisters formed from PA/Alu/PE foil and sealed with Alu/PE foil.

Container size: Cartons containing 48 tablets.

Container material: Blisters formed from PA/Alu/PE foil and sealed with Alu/PE foil.

Container size: Cartons containing 24 tablets.

Container material: Blisters formed from PA/Alu/PE foil and sealed with Alu/PE foil.

Container size: Cartons containing 8 tablets.

Container material: Blisters formed from PA/Alu/PE foil and sealed with Alu/PE foil.

Container size: Cartons containing 4 tablets.

Container material: Blisters formed from PA/Alu/PE foil and sealed with Alu/PE foil.

Container size: Cartons containing 2 tablets.

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.

Godkännandedatum:

1/09/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

402370.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/10/2022

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0335/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Danmark Finland Frankrike Tyskland Island Italien Nederländerna
Norge Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.