

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

Auktoriserad

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
525.00 milligram(s) / 1.00 Tablett
Finns tillgänglig endast på [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Norge

Beskrivning av förpackning:

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.

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

29/09/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH
EUROPHARTECH

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

16-11281

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/10/2020

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0335/002

Berörda medlemsstater:

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

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

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051068>