

File downloaded on 2026-06-15

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

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:

Norge

Tillgänglig i:

Norge

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:

29/09/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

16-11281

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/10/2020

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

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.