

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000051073>

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:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

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:

3/10/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 06462/3019

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/06/2024

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.