

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

Ikke
autoriseret

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DOLPAC (500,7+124,85+125)MG ΔΙΣΚΙΟ

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1397.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

360.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AA51

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/11/2007

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Vetoquinol SA

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

46694/28-06-2012/K-0171203

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/06/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0183/003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043197>