

Dolthene 22,65 mg/ml suspensie voor orale toediening voor honden

Zugelassen

- Oxfendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dolthene 22,65 mg/ml suspensie voor orale toediening voor honden

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

22.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AC02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

3/12/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma France

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 7888

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/09/2019

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.