

# DOLPAC Tabletten für mittelgroße Hunde

Zugelassen

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

DOLPAC MEDIUM DOGS TABLETS

DOLPAC Tabletten für mittelgroße Hunde

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

559.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

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

QP52AA51

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## 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:**

Vetoquinol GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

31/08/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401052.01.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/03/2014

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0183/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Zypern Tschechische Republik Finnland Deutschland Griechenland  
Ungarn Italien Luxemburg Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

# Dokumente

Combined File of all Documents