

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

Autorizado

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

Dolpac comprimidos para cães grandes

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1397.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

360.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol Unipessoal Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

3/09/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

034/03/07RFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/09/2007

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0183/003

Estados miembros afectados:

Austria Chipre República Checa Finlandia Alemania Grecia Hungría Italia
Luxemburgo Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet