

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

Autorizado

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

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:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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 S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/08/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4463853 3/2006

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/08/2011

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.