

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

Autorizado

- Oxfendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
22.65 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP52AC02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

3/12/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma France

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 7888

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/09/2019

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

Documentos

Combined File of all Documents

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