

DOLPAC MEDIUM DOGS TABLETS

Autorizado

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DOLPAC MEDIUM DOGS TABLETS

DOLPAC Tabletten für mittelgroße Hunde

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](#)

559.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

144.00 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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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 GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

31/08/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401052.01.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/03/2014

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0183/002

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

Combined File of all Documents

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