

DOLPAC MEDIUM DOGS TABLETS

Non autorisé

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DOLPAC MEDIUM DOGS TABLETS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

559.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais
144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Chien

- Non applicable. no withdrawal period

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 3 comprimés sécables

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 3 comprimés sécables

Boîte de 20 plaquettes thermoformées de 3 comprimés sécables

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 comprimés sécables

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 6 comprimés sécables

Boîte de 5 plaquettes thermoformées de 6 comprimés sécables

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 6 comprimés sécables

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 3 comprimés sécables

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/11/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

46693/28-06-2012/K-0171202

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/06/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0183/002

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet