

DOLPAC MEDIUM DOGS TABLETS

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

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

QP52AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

17/06/2008

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

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1817

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/06/2008

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0183/002

États membres concernés:

Autriche Chypre Tchéquie Finlande Allemagne Grèce Hongrie Italie
Luxembourg Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.