

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

Heimilað

- Oxfendazole

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Hundur

---

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
22.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP52AC02

---

**Lögformleg staða:**

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Holland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Dopharma Research B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/12/1993

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Dopharma France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**REG NL 7888

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**12/09/2019

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.