

# DOLTHENE CHIEN L SUSPENSION BUVABLE

Awtorizzat

- Oxfendazole

## Informazzjoni dwar il-prodott

**Isem tal-mediċina:**

DOLTHENE CHIEN L SUSPENSION BUVALE

---

**Sustanza attiva:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

**Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:**

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu orali

---

## Detalji tal-prodott

**Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
22.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni orali

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP52AC02

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

20/07/1993

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Dopharma France

---

**Awtorità responsabbli:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

FR/V/7752957 0/1993

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

20/07/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.