

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

Toegelaten

- Oxfendazole

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
22.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor oraal gebruik

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AC02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

HDPE flacon (50 ml) met HDPE schroefdop en met een LDPE doseerspuit.

HDPE flacon (20 ml) met HDPE schroefdop en met een LDPE doseerspuit.

HDPE flacon (100 ml) met HDPE schroefdop en met een LDPE doseerspuit.

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**Dopharma Research B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**3/12/1993

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**Dopharma France

---

**Verantwoordelijke instantie:**Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 7888

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/09/2019

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents