

# Dolpac 2, tabletid väikestele (1 - 6 kg) koertele

Dopuszczony

- Oxantel pamoate
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Dolpac 2, tabletid väikestele (1 - 6 kg) koertele

---

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Droga podania:

Podanie doustne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

111.80 milligram(s) / 1.00 Tabletkka

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
28.80 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

---

**Postać farmaceutyczna:**

Tabletk

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie doustne:**

- 

**Dog**

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w Angielski Italian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

18/01/2010

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Vetoquinol

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Agency Of Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

1584

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/01/2010

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042611>