

# DOLPAC MEDIUM DOGS TABLETS

Niedopuszczony do  
obrotu

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

DOLPAC MEDIUM DOGS TABLETS

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
559.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski  
144.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

---

**Postać farmaceutyczna:**

Tabletki

---

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

**Podanie doustne:**

•

**Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

---

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

QP52AA51

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

12/11/2007

---

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

Vetoquinol S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

46693/28-06-2012/K-0171202

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

11/06/2023

---

### **Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Numer procedury:**

FR/V/0183/002

---

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