

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

Não autorizado

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1397.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
125.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
360.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/11/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

46694/28-06-2012/K-0171203

Data da alteração do estado de autorização:

11/06/2023

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0183/003

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.