

# DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Luxemburgo

---

**Disponibilidade:**

Luxemburgo

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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:**

4/08/2009

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número da autorização:**

V/808/07/12/0922

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/08/2009

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0183/003

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Chipre República Checa Finlândia Alemanha Grécia Hungria Itália  
Luxemburgo Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.