

## DOLPAC 2

Neautorizat

- Oxantel
- Praziquantel
- Pyrantel

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

DOLPAC 2

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Câine

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.06 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)  
9.99 miligram(e) / 1.00 Comprimat

---

**Forma farmaceutică:**

Comprimat

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/11/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

46692/28-06-2012/K-0171201

---

**Data modificării statusului autorizației:**

11/06/2023

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0183/001/MR

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.