

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

Ni odobreno

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

DOLPAC (500,7+124,85+125)MG ΔΙΣΚΙΟ

DOLPAC LARGE DOGS TABLETS

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1397.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)

360.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP52AA51

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetoquinol S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

14/11/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vetoquinol S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

46694/28-06-2012/K-0171203

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

11/06/2023

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

FR/V/0183/003

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet