

# Amcofen 12.5 mg/125 mg film-coated tablets for dogs weighing at least 5 kg

Registrováno

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Amcofen 12.5 mg/125 mg film-coated tablets for dogs weighing at least 5 kg

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)  
125.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Potahovaná tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Polsko

---

**Dostupné v:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Datum registrace:**

29/10/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto  
Krka-Farma d.o.o.

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

3145

---

**Datum změny stavu registrace:**

29/10/2021

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0524/004

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Francie Německo Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.