

Procox 18 mg/ml + 0.9 mg/ml - Oral suspension

Zugelassen

- Emodepside
- Toltrazuril

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Procox 18 mg/ml + 0.9 mg/ml - Oral suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.09 gram(s) / 1.00 Flasche

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.80 gram(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AX60

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Finnland , Frankreich , Griechenland , Italien , Luxemburg , Niederlande , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol SA

Zulassungsdatum:

20/04/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/04/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 1/02/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-procox-v-2006-par-en.pdf

ema-puar-procox-v-2006-var-ii-0006-en.pdf