

Amcofen 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Amcofen 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

AMCOFEN 2,5 mg/25 mg comprimate masticabile pentru cainii de talie mica si catei cu greutate de cel putin 0,5 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
2.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QP54AB51

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

18/06/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

240085

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/06/2024

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0524/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland Frankreich
Deutschland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.