

# Amcofen 4 mg/10 mg chewable tablets for small cats and kittens weighing at least 0.5 kg

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Amcofen 4 mg/10 mg chewable tablets for small cats and kittens weighing at least 0.5 kg

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Katze

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Kautablette

---

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

QP54AB51

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowakei

---

**Verfügbar in:**

Slowakei

---

**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:**

25/07/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/029/MR/19-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/07/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0525/001

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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