

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

Autorizado

- Emodepside
- Toltrazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.09 Gramo(s) / 1.00 Frasco

Disponible únicamente en [English](#)

1.80 Gramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AX60

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Alemania , Austria , Bulgaria , Bélgica , Eslovaquia , España , Finlandia , Francia , Grecia , Hungría , Italia , Luxemburgo , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol SA

Fecha de autorización de comercialización:

20/04/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/04/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 1/02/2024

[Descargar](#)

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

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