

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

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Nombre del medicamento:

Amcofen 12.5 mg/125 mg film-coated tablets for dogs weighing at least 5 kg
Amcofen 12,5 mg/125 mg, kramtomosios tabletēs ne mažiau kaip 5 kg sveriantiems šunims

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

12.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- **Perros**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP54AB51

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Krka d.d. Novo Mesto
Krka-Farma d.o.o.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/19/2534/001-003

Fecha del cambio de estado de la autorización:

4/06/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0524/004

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Francia Alemania Hungría Italia
Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

RV2534.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051778>