

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

Autorisé

- Emodepside
- Toltrazuril

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.09 gram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.80 gram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AX60

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Espagne , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Italie , Luxembourg , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol SA

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/04/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/04/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 1/02/2024

[Télécharger](#)

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

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