

# 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](http://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