

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

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

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

QP54AB51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Disponible en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/09/2021

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Krka-Farma d.o.o.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

DC/V/0662/006

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/09/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0524/004

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Estonie France Allemagne Hongrie
Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.