

Amcofen 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Denominazione del medicinale:

Amcofen 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Milprazon Plus, 2,5 mg/25 mg, filmom obložena tableta za male pse i štenad najmanje tjelesne mase 0,5 kg

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AB51

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

14/09/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/21-01/671

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/06/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0524/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Ungheria
Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046443>