

# Amcofen 12.5/125.0 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Amcofen 12.5/125.0 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

12.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
125.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa masticabile

---

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

QP54AB51

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/09/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/21-01/677

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/06/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0524/002

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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