

MILPRO 12.5 MG/125 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS

Registrováno

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikace přípravku

Název léčiva:

MILPRO 12.5 MG/125 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS

Milpro 12,5 mg/125 mg comprimidos revestidos para cães

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Potahovaná tableta

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Pes

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AB51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

2/04/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

785/02/14DFVPT

Datum změny stavu registrace:

19/03/2025

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0390/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045232>