

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

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

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

QP54AB51

Právní status výdeje:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Švédsko

Dostupné v:

Švédsko

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:

3/07/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Registrační číslo:

49438

Datum změny stavu registrace:

3/07/2014

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

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

Dokumenty

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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