

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

Registrováno

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg
MILPRAZON 2,5 MG/25 MG COMPRIMES POUR PETITS CHIENS ET CHIOTS PESANT AU MOINS 0,5 KG

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](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

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:

Francie

Popis balení:

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum registrace:

13/06/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/9989336 1/2018

Datum změny stavu registrace:

9/01/2020

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0462/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

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

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

Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko 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

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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