

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 2,5mg/25 mg δισκία για μικρόσωμους σκύλους και κουτάβια που
ζυγίζουν τουλάχιστον 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

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Pes

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

QP54AB51

Právní status výdeje:

Dostupné pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Řecko

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 továrna zdravil d.d. Novo mesto

Datum registrace:

22/10/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

108276/23-10-2020 / K-0227903

Datum změny stavu registrace:

9/12/2021

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](#) [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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052539>