

Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Registrováno

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies
Milpro Chewy 2,5 mg / 25,0 mg comprimidos mastigáveis para cães pequenos e cachorros

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes (štěně)
Pes (malý)

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:

Žvýkácí tableta

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

-

Pes (štěně)

-

Pes (malý)

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

QP54AB51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

26/06/2024

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

1646/01/24DFVPT

Datum změny stavu registrace:

26/06/2024

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0412/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

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

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

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva

Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Švédsko

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

Generic of:

[600000043330](#)

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/700000117284>