

Milpro Chewy 12.5 mg / 125.0 mg chewable tablets for dogs

Registrováno

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Milpro Chewy 12.5 mg / 125.0 mg chewable tablets for dogs

Milpro Vet., 12,5 mg / 125,0 mg närimistabletid koertele

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:

Žvýkácí 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:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

2/09/2024

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1172524

Datum změny stavu registrace:

2/09/2024

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0412/002

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](#)

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.

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/700000117327>