

# Milipraz 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Nicht  
autorisiert

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Milipraz 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AB51

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zulassungsdatum:**

1/01/2100

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

XXXX

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/11/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0408/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)