

Mektix 12.5 mg/125 mg Chewable Tablets for Dogs Weighing at Least 5 kg

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Mektix 12.5 mg/125 mg Chewable Tablets for Dogs Weighing at Least 5 kg

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:

Kautablette

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:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

9/04/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 01656/4173

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/05/2024

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0526/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Dänemark Finnland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Portugal
Rumaenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels
--

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.