

# Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Milprazon 16 mg/40 mg filmomhulde tabletten voor katten met een gewicht van ten minste 2 kg

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Katze

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

16.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

### **Darreichungsform:**

Filmtablette

---

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

QP54AB51

---

### **Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Irland

---

### **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:**

1/05/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10774/031/002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/05/2015

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0464/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich

Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande

Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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