

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 film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Милпразон 16 mg/40 mg филмирани таблетки за котки с тегло най-малко 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:

Filmdroge

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

QP54AB51

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

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:

16/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2466

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2014

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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