

# Milprazon 16 mg/40 mg Filmtabletten für Katzen mit einem Gewicht von mindestens 2 kg

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Milprazon 16 mg/40 mg Filmtabletten für Katzen mit einem Gewicht von mindestens 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

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Verfügbar in:**

Deutschland

---

### **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:**

19/12/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

402099.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/04/2020

---

**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 Rumaenien 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

Kombinierte Datei aller Dokumente