

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

Autorisiert

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Milprazon 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķiem, kas smagāki par 2 kg

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

16.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filmdrücke

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Katze

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

QP54AB51

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

22/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/14/0073

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/2014

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 Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052467>