

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

Milprazon 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės ne mažiau kaip 2 kg sveriančioms katėms

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](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

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:

2/02/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/15/2267/001-003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/05/2020

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 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.

RV2267.pdf