

# Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg  
MILPRAZON 2,5 mg/25 mg comprimate pentru câini de talie mică și căței cu greutate de cel puțin 0,5 kg

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
2.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch  
25.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**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:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**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:**

1/02/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

200077

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/04/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0462/001

---

**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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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