

# Milprazon 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs Weighing at Least 5 kg

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Milprazon 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs Weighing at Least 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](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

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

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

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

QP54AB51

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**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:**

6/02/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 01656/3076

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/06/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0462/002

---

**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](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.