

# Milpro Chewy 25.0 mg / 250.0 mg chewable tablets for large dogs

Autorisiert

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Milpro Chewy 25.0 mg / 250.0 mg chewable tablets for large dogs

Milpro Chewy 25,0 mg/250,0 mg comprimate masticabile pentru câini de talie mare

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Hund

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

**Darreichungsform:**

Kautablette

---

**Withdrawal period by route of administration:****zum Einnehmen:**

- 

**Hund**

---

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

QP54AB51

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Rumaenien

---

**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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

5/06/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

240075

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/06/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0412/003

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark  
Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien  
Lettland Litauen Norwegen Polen Portugal Rumaenien 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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/700000117367>