

Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Autorisiert

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Name des Arzneimittels:

Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies
Milpro Vet., 2,5 mg / 25,0 mg närimistabletid väikestele koertele ja kutsikatele

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hundewelpen

Hund, klein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hundewelpen

-

Hund, klein

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

QP54AB51

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Estland

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:

2/09/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1172624

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0412/001

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](#)

Generic of:

600000043330

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/700000117294>