

Milquantel 2.5mg/25.0mg Tablets for Small Dogs & Puppies

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Milquantel 2.5mg/25.0mg Tablets for Small Dogs & Puppies

MILQUANTEL 2,5 MG/25 MG COMPRIMES POUR PETITS CHIENS ET CHIOTS PESANT AU MOINS 0,5 KG

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AB51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

22/10/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/9649034 9/2014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/12/2019

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0259/001

Estados miembros afectados:

Francia Italia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.