

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

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **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](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido masticable

---

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

QP54AB51

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/07/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac S.A.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/24/2831/001-003

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/07/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0412/003

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania  
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España  
Suecia

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Milpro Chewy NLV0412001-003DC\_PuAR Final.pdf