

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

Milpro Chewy 25,0 mg / 250,0 mg rágótabletta nagytestű kutyák számára

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:

Hungría

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:

7/01/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac S.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

4466/X/24 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/01/2025

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