

# Mektix 16 mg/40 mg chewable tablets for cats weighing at least 2 kg

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Mektix 16 mg/40 mg chewable tablets for cats weighing at least 2 kg

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

16.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 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:**

Chipre

---

**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:**

6/05/2019

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
Krka-Farma d.o.o.  
TAD Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

CY00729V

---

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

6/05/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0527/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia  
Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Noruega Portugal  
Rumania; Rumanía 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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

ie-puar-mr-iev0527002-mektix-16-mg40-mg-chewable-tablets-for-cats-weighi-en.pdf