

MILBACTOR 4 mg/10 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA PARA GATOS PEQUEÑOS Y GATITOS QUE PESEN AL MENOS 0,5 kg

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Milbactor 4 mg/10 mg film-coated tablets for small cats and kittens weighing at least 0.5 kg

MILBACTOR 4 mg/10 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA PARA GATOS PEQUEÑOS Y GATITOS QUE PESEN AL MENOS 0,5 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](#)

4.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

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:

16/04/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3235 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/04/2015

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0465/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia Italia

Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal 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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 15/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Prospecto