

# Mektix 12.5 mg/125 mg film-coated tablets for dogs weighing at least 5 kg

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Mektix 12.5 mg/125 mg film-coated tablets for dogs weighing at least 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](#)

12.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/08/2021

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
Krka-Farma d.o.o.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/21/2677/001-003

---

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

5/09/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0526/004

---

**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

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

ie-puar-mr-iev0526004-mektix-125-mg125-mg-film-coated-tablets-for-dogs-w-en.pdf