

# MILPRAZIKAN CLEMENT THEKAN 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

MILPRAZIKAN CLEMENT THEKAN 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Milprotect 16 mg - 40 mg Filmomhulde tablet

Milprotect 16 mg - 40 mg Comprimé pelliculé

Milprotect 16 mg - 40 mg Filmtablette

### 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 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:

Bélgica

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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:**

Alfamed

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/03/2016

---

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

Alfamed

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V494053

---

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

21/03/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0409/004

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Países Bajos

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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

Etiquetado

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