

Milipraz 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Volitatud

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Milipraz 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Milipraz 12,5 mg/125 mg tableta kutyáknak A.U.V.

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablett

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QP54AB51

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Ungari

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Müügiloa kuupäev:

16/01/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Müügiloa number:

4135/X/20 NÉBIH ÁTI

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/01/2020

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloomenetluse number:

IE/V/0408/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Tšehhi Taani Prantsusmaa Ungari Itaalia Luksemburg
Holland Poola Portugal Hispaania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.