

VERKILL 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

Valtuutettu

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Lääkkeen nimi:

VERKILL 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS
No Worm Pro 4 mg/10 mg filmomhulde tabletten voor kleine katten en kittens

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)
Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Antoreitti:

Suun kautta

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti, kalvopäällysteinen

Withdrawal period by route of administration:

Suun kautta:

- Cat
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QP54AB51

Toimituksen oikeudellinen asema:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Alfamed

Marketing authorisation date:

5/11/2014

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Alfamed

Vastuullinen viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntiluvan numero:

REG NL 113806

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/04/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Menettelyn numero:

FR/V/0408/003

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Saatavissa vain [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029672>