

# Milpro 4 mg - 10 mg Comprimé pelliculé

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Milpro 4 mg - 10 mg Filmomhulde tablet

Milpro 4 mg - 10 mg Comprimé pelliculé

Milpro 4 mg - 10 mg Filmtablette

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chat

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé pelliculé

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

•

**Chat**

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 comprimés pelliculés sécables

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 2 comprimés pelliculés sécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 2 comprimés pelliculés sécables

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/11/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V466000

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/11/2014

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0390/003

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 3/11/2022

Télécharger

Notice

français (PDF)

Publié le: 3/11/2022

Télécharger

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045236>