

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg
Milprazon 16 mg/40 mg Filmtabletten für Katzen mit einem Gewicht von mindestens 2 kg

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](#)
16.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)
40.00 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:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/12/2014

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402099.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/04/2020

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0464/002

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France Allemagne

Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas 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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052438>