**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/700000117282

# Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies



- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies MILPRO CHEWY 2,5 mg / 25,0 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES PARA PERROS PEOUEÑOS Y CACHORROS

## **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

## **Espèces cibles:**

Chien (chiot)

Disponible uniquement en <u>Bulgarian Spanish Czech Danish German Greek Anglais</u>
<u>Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Icelandic</u>

#### Voie d'administration:

Voie orale

# Informations sur le produit

## **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 2.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 25.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

#### Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

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

**Voie orale:** 

•

Chien (chiot)

•

Dog (small)

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

**OP54AB51** 

#### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### Autorisé en:

Espagne

## **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:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

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

Virbac

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

3/07/2024

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

Virbac

#### Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

#### Numéro de l'autorisation:

4326 ESP

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

4/07/2024

#### État membre de référence:

Pays-Bas

#### Numéro de procédure:

NL/V/0412/001

#### **États membres concernés:**

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

#### **Generic of:**

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.

#### Notice

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

## Etiquetage

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.