

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

Autorisé

- 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 mastigáveis para cães pequenos e cachorros

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien (chiot)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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):

QP54AB51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

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:

26/06/2024

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

Virbac

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1646/01/24DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/06/2024

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:

600000043330

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

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/700000117284>