

# Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Ovlašten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

Kroz usta

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

12.50 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)  
125.00 miligram / 1.00 Tableta

---

**Farmaceutski oblik:**

Tableta za žvakanje

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Kroz usta:**

- 

**Dog**

---

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QP54AB51

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

11/08/2008

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Tad Pharma GmbH  
Krka d.d. Novo Mesto

---

**Odgovorno tijelo:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Broj autorizacije:**

VM 24745/4024

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

11/08/2008

---

**Referentna država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

IE/V/0528/002

---

**Dotična država članica:**

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046608>