

Milquestra 16 mg - 40 mg Filmomhulde tablet

Odobreno

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Milquestra 16 mg - 40 mg Filmomhulde tablet

Milquestra 16 mg - 40 mg Comprimé pelliculé

Milquestra 16 mg - 40 mg Filmtablette

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
16.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
40.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Filmom obložena tableta

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP54AB51

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

12/07/2018

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Nadležno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

BE-V532213

Datum promjene statusa odobrenja:

26/10/2021

Generic of:

600000042409

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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