

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

Heimilað

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
125.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

---

**Lyfjaform:**

Tuggutafla

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP54AB51

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Danmörk

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

25/05/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Danish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

62015

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

25/05/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0526/002

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Kýpur Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland  
Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Holland Portúgal Rúmenía Spánn  
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.