

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Heimilað

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Milprazon, 16 mg/40 mg öhukese polümeerikattega tabletid kassidele kehamassiga vähemalt 2 kg

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

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

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

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

QP54AB51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Fáanlegt í:

Eistland

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:

10/02/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1894

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/02/2015

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0464/002

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal
Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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