

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

Heimilað

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

MILBACTOR 12,5mg/125mg δισκία για σκύλους που ζυγίζουν τουλάχιστον 5kg

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:

Tafla

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

QP54AB51

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

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:

8/03/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Krka-Farma d.o.o.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

20657/09/03/2021 / K-0206502

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/12/2021

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0463/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ítalía
Lúxemborg Holland Noregur Portúgal Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.