

Milpro Chewy 12.5 mg / 125.0 mg chewable tablets for dogs

Heimilað

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Milpro Chewy 12.5 mg / 125.0 mg chewable tablets for dogs

Milpro Chewy 12,5 mg/125,0 mg comprimate masticabile pentru câini

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:

Rúmenía

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](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

5/06/2024

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

240074

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/06/2024

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0412/002

Þátttökulönd (CMS):

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

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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