

# Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Milpro Vet. 2,5 mg/25 mg tuggtabletter till små hundar och valpar

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane (cucciolo)

cane piccolo

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
2.50 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)  
25.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

---

**Forma farmaceutica:**

Compressa masticabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AB51

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Svezia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

1/10/2024

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

64959

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/10/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0412/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia  
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000043330](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.