

# MILPRO 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

MILPRO 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
10.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa rivestita con film

---

**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:**

Slovacchia

---

**Disponibile in:**

Slovacchia

---

**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:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Virbac

---

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

16/10/2014

---

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

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/056/DC/14-S

---

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

16/10/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0390/003

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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