

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

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

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

Milbactor 12,5+125 mg tableter

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Cane

---

### Via di somministrazione:

Uso orale

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

12.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso orale:**

- 

**Cane**

---

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

QP54AB51

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

15/12/2014

---

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

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

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

53547

---

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

15/12/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0463/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Italia  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo Spagna Svezia

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

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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