

# Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Milprazon 2,5 mg/25 mg, tabletēs mažiems šunims ir ne mažiau kaip 0,5 kg

sveriantiems šuniukams

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### 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

---

**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:**

Lituania

---

**Disponibile in:**

Lituania

---

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

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

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

2/11/2014

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/14/2246/001-003

---

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

25/03/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0462/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Germania

Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi 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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

RV2246.pdf