

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

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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](#)

12.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

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

Forma farmaceutica:

Compresa

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:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

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:

26/10/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2420

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/01/2020

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0462/002

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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