

Milprazon 4 mg/10 mg film-coated tablets for small cats and kittens weighing at least 0.5 kg

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Denominazione del medicinale:

Milprazon 4 mg/10 mg film-coated tablets for small cats and kittens weighing at least 0.5 kg

Milprazon 4 mg/10 mg Filmtabletten für kleine Katzen und Katzenwelpen mit einem Gewicht von mindestens 0,5 kg

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa rivestita con film

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

Gatto

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:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

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:

31/03/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402098.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/04/2020

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0464/001

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052585>