

Milbeguard Duo 4 mg / 10 mg film-coated tablets for small cats and kittens

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Milbeguard Duo 4 mg / 10 mg film-coated tablets for small cats and kittens

Milbeguard Duo, 4 mg / 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid väikestele kassidele ja kassipoegadele

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

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Gatto

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:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/09/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1124623

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/09/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0780/004

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria 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](#)

Generic of:

600000004401

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.