

Milbeguard Duo 16 mg / 40 mg film-coated tablets for cats

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Denominazione del medicinale:

Milbeguard Duo 16 mg / 40 mg film-coated tablets for cats

Milbeguard Duo 16 mg/40 mg filmomhulde tabletten voor katten

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](#)

16.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

40.00 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 non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Paesi Bassi

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

28/08/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 130230

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/02/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0780/005

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

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/600000991924>