Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/700000117327

Milpro Chewy 12.5 mg / 125.0 mg chewable tablets for dogs

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Milpro Chewy 12.5 mg / 125.0 mg chewable tablets for dogs Milpro Vet., 12,5 mg / 125,0 mg närimistabletid koertele

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in <u>English</u> Disponibile solo in <u>English</u>

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 12.50 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in English

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

OP54AB51

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

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:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1172524

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/09/2024

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0412/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Norvegia 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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

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