

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

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 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cane

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](#)

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:

2/09/2024

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.