

# Milquantel 4mg/10mg Film-Coated Tablets for Small Cats & Kittens

Atļautas

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

## Zāļu identifikācija

### **Zāļu nosaukums:**

Milquantel 4mg/10mg Film-Coated Tablets for Small Cats & Kittens

---

### **Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

### **Mērķsugas:**

Kaķis

---

### **Lietošanas veids:**

Iekšķīgai lietošanai

---

## Sīkāka informācija par zālēm

### **Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Pieejamas tikai [English](#)

4.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

---

**Farmaceutiskā forma:**

Apvalkotā tablete

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QP54AB51

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles, izņemot atsevišķus iepakojuma lielumus

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pieejams:**

France

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

30/03/2015

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Atbildīgā iestāde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Atļaujas numurs:**

FR/V/6876666 5/2015

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

21/01/2020

---

**Atsauces dalībvalsts:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūras numurs:**

NL/V/0260/001

---

**Attiecīgās dalībvalstis:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.