

Mektix 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Toegelaten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Mektix 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QP54AB51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Finland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

22/03/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

36593

Datum toelatingswijziging:

22/03/2020

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0526/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Denemarken Finland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Portugal Roemenië
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.