

Milbactor 12,5 mg/125 mg tabletten voor honden met een gewicht van ten minste 5 kg

Toegelaten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Milbactor 12,5 mg/125 mg tabletten voor honden met een gewicht van ten minste 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](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

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:

Ierland

Verpakkingsomschrijving:

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:

9/01/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Krka-Farma d.o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10774/030/002

Datum toelatingswijziging:

9/01/2015

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0463/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Italië
Luxemburg Nederland Noorwegen Portugal 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

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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