

Milbactor 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Geautoriseerd

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Milbactor 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg
Milbactor 16+40 mg filmovertrukne tabletter

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
16.00 milligram(s) / 1.00 Tablet
Alleen beschikbaar in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AB51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Denemarken

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

21/04/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

53791

Wijzigingsdatum status toelating:

21/04/2015

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0465/002

Betrokken lidstaten:

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

Alleen beschikbaar in Estonian English French Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052542>