

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

Geautoriseerd

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg
MILPRAZON 2,5 mg/25 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS PEQUEÑOS Y CACHORROS
QUE PESEN AL MENOS 0,5 kg

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hond

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:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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:

8/01/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

3161 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

1/01/2019

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0462/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland

Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal

Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estonian English French Lithuanian 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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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/600000052541>