

Milprazon 12.5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg

Toegelaten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Milprazon 12.5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg

MILPRAZON 12.5 mg/125 mg δισκία για σκύλους που ζυγίζουν τουλάχιστον 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:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

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:

22/10/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

108277/23-10-2020 / K-0227904

Datum toelatingswijziging:

11/11/2021

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0462/002

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 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). 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.