

Milprazon 4 mg/10 mg film-coated tablets for small cats and kittens weighing at least 0.5 kg

Geautoriseerd

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Milprazon 4 mg/10 mg film-coated tablets for small cats and kittens weighing at least 0.5 kg

Milprazon vet 4 mg/10 mg Filmdragerad tablett

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](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)
10.00 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 [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Zweden

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:

29/01/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Toelatingsnummer:

56052

Wijzigingsdatum status toelating:

29/01/2018

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0464/001

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

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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/600000052601>