

# Milbeguard Duo 4 mg / 10 mg film-coated tablets for small cats and kittens

Toegelaten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Milbeguard Duo 4 mg / 10 mg film-coated tablets for small cats and kittens

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kat

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Filmomhulde 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:**

Cyprus

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

**Handelsvergunningsdatum:**

17/01/2024

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Vergunningsnummer:**

CY00927V

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/01/2024

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0780/004

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen  
Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

**Generic of:**

600000042379

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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