

Milbeguard Duo 16 mg/40 mg filmomhulde tabletten voor katten

Geautoriseerd

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Milbeguard Duo 16 mg / 40 mg film-coated tablets for cats

Milbeguard Duo 16 mg/40 mg filmomhulde tabletten voor katten

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](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

28/08/2023

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 130230

Wijzigingsdatum status toelating:

6/02/2024

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0780/005

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all 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/600000991924>