

# Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Autorisert

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Milpro Chewy, 2,5 mg / 25,0 mg, tablete za žvakanje, za pse male tjelesne težine i štenad

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

valp

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#)  
[Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Nederlandsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [Islandsk](#)

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
2.50 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
25.00 milligram / 1.00 Tablett

---

### Legemiddelform:

Tyggetablett

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AB51

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

HR

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### Rettighetstype:

Marketing Authorisation

---

### Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

---

### Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/12/2024

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Virbac

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

UP/I-322-05/24-01/850

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

13/12/2024

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0412/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LT NO PL PT  
RO SI SI ES SE

---

**Generic of:**

600000043330

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.