

Milipraz 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Autorisert

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Milipraz 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Milipraz 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

12.50 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

125.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AB51

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/06/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10987/136/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/06/2019

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0408/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK FR HU IT LU NL PL PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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