

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

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MILIPRAZ 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

4.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

8/11/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10987/174/002

Data da alteração do estado de autorização:

8/11/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0476/002

Estados-Membros envolvidos:

Alemanha Hungria Irlanda Itália Portugal Espanha

Generic of:

600000042373

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet