File downloaded on 2025-12-06

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045253

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



- Milbemycin oxime
- Praziquantel

# Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

MILPRO 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS Milpro Vet. 4+10 mg filmovertrukne tabletter

#### Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em <u>inglês</u>

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

# Via de administração:

Via oral

# Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 4.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em <u>inglês</u> 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

#### Autorisado em:

Dinamarca

### Disponibilidade:

Dinamarca

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

# Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês francês croata</u> <u>italiano letão finlandês sueco islandês</u> Norwegian

# Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

### Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

### Data de autorização de introdução no mercado:

11/06/2014

### Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

### Autoridade responsável:

**Danish Medicines Agency** 

### Número da autorização:

52583

# Data da alteração do estado de autorização:

11/06/2014

### Estado-Membro de referência:

França

# Número de procedimento:

FR/V/0390/003

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **Documentos**

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.