

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

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

Milpro 4 mg/10 mg filmsko obložene tablete za majhne mačke in mačje mladiče

### 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:

Eslovénia

---

### Descrição da embalagem:

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/05/2020

---

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

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

MR/V/0697/003

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/05/2020

---

**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:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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