

# Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Milprazon 16 mg/40 mg filmomhulde tabletten voor katten met een gewicht van ten minste 2 kg

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

---

### **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  
16.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês  
40.00 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

---

# 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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

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

1/05/2015

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
TAD Pharma GmbH  
Krka-Farma d.o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10774/031/002

---

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

1/05/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0464/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França Alemanha  
Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos 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

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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