

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:

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg
MILPRAZON 16 mg/40 mg comprimate filmate pentru pisici cu greutate de cel puțin 2 kg

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
16.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)
40.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB51

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/02/2015

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:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

200037

Data de alteração do estado de autorização:

28/01/2025

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052471>