

# Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg  
Milprazon 2.5 mg - 25 mg Tablet  
Milprazon 2.5 mg - 25 mg Comprimé  
Milprazon 2.5 mg - 25 mg Tablette

### 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](#)  
2.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

**Dog**

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AB51

---

### **Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Bélgica

---

### **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:**

11/03/2015

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V471191

---

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

11/03/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0462/001

---

**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

### 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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052509>