

# 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 veterinário:**

Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg  
MILPRAZON 2,5 mg/25 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS PEQUEÑOS Y CACHORROS  
QUE PESEN AL MENOS 0,5 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

2.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

25.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

### **Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

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

QP54AB51

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Espanha

---

### **Disponibilidade:**

Espanha

---

### **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:**

8/01/2015

---

**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:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

3161 ESP

---

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

1/01/2019

---

**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.