

Milprazon 12.5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Milprazon 12.5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 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](#)

12.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)
125.00 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:

Bulgária

Disponibilidade:

Bulgária

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:

26/10/2014

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:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2420

Data da alteração do estado de autorização:

29/01/2020

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0462/002

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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