

Milbactor 4 mg/10 mg film-coated tablets for small cats and kittens weighing at least 0.5 kg

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Milbactor 4 mg/10 mg film-coated tablets for small cats and kittens weighing at least 0.5 kg

Ziqamil vet 4 mg/10 mg Filmdragerad tablett

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

Disponível apenas em [English](#)
10.00 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 exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

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:

17/09/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

50838

Data de alteração do estado de autorização:

17/09/2015

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0465/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia Itália

Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Espanha Suécia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052648>