

# MILPRAZIKAN CLEMENT THEKAN 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

MILPRAZIKAN CLEMENT THEKAN 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

MILPRAZIKAN CLEMENT THEKAN 4 MG/10 MG COMPRIMES PELLICULES POUR PETITS CHATS ET CHATONS

### 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](#)

4.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

### Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

---

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

QP54AB51

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

França

---

### Disponibilidade:

França

---

### Descrição da embalagem:

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:**

Alfamed

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

10/06/2014

---

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

Alfamed

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/8778092 1/2014

---

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

18/04/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0409/003

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Países Baixos 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.

## Package Leaflet and Labelling

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