

Milpro Chewy 25.0 mg / 250.0 mg chewable tablets for large dogs

Oprávněný

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Názov lieku:

Milpro Chewy 25.0 mg / 250.0 mg chewable tablets for large dogs

Milpro Chewy 25,0 mg / 250,0 mg comprimés à croquer pour grands chiens

Milpro Chewy 25,0 mg / 250,0 mg kauwtablet voor grote honden

Milpro Chewy 25,0 mg / 250 mg Kautabletten für große Hunde

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Žuvacia tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Dog

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Marketing authorisation date:

3/10/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V663207

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/10/2024

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0412/003

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva
Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko
Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000117348>