

Milpro 2.5 mg/25 mg Film-coated Tablets for Small Dogs and Puppies

Oprávněný

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikácia lieku

Názov lieku:

MILPRO 2.5 MG/25 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Milpro 2.5 mg/25 mg Film-coated Tablets for Small Dogs and Puppies

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Anatomiccko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

United Kingdom (Northern Ireland)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Dátum registrácie lieku:

15/07/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 05653/3034

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/03/2024

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0390/001

Dotknuté členské štáty:

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

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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