

# Mektix 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Oprávněný

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### 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](#)  
12.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

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

---

**Lieková forma:**

Žuvacia tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Lotyšsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dátum registrácie lieku:**

4/06/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto  
TAD Pharma GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/MRP/19/0033

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/06/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0526/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Portugalsko Rumunsko  
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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.