

# Milprazon 16 mg/40 mg Film-Coated Tablets for Cats Weighing at least 2 kg

Oprávněný

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg

Milprazon 16 mg/40 mg Film-Coated Tablets for Cats Weighing at least 2 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](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

16.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

40.00 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](#) [Taliansky](#) [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](#)

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [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:**

15/04/2015

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

---

**Zodpovedný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Číslo registrácie:**

Vm 01656/3078

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/07/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0464/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Nemecko  
Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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