

Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Oprávněný

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Milprazon 2.5 mg/25 mg tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg
MILPRAZON 2,5mg/25 mg δισκία για μικρόσωμους σκύλους και κουτάβια που
ζυγίζουν τουλάχιστον 0,5 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](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliany](#) [Portugalsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Dostupné v:

Grécko

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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dátum registrácie lieku:

22/10/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

108276/23-10-2020 / K-0227903

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/12/2021

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0462/001

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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