

Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Godkänd

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Milpro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Milpro Chewy, 2,5 mg / 25,0 mg, tablete za žvakanje, za pse male tjelesne težine i štenad

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund (valp)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [tyska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tuggetablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB51

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

13/12/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/24-01/850

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/12/2024

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0412/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Norge
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Generic of:

600000043330

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.