

MILBEVET 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Разрешен

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MilbeVet 16 mg/40 mg Film-coated Tablets for Cats

MILBEVET 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

16.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Филмирана таблетка

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AB51

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco Europe Limited

Дата на разрешение за търговия:

25/03/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elanco France S.A.S.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 00879/3023

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/09/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0434/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044952>