

MILBEVET 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Разрешен

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MILBEVET 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

12.50 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски

125.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка за дъвчене

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AB51

Режим на отпускане:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#)
[Португалски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в [Френски](#)
Налично само в [Френски](#)
Налично само в [Френски](#)
Налично само в [Френски](#)
Налично само в [Френски](#)
Налично само в [Френски](#)
Налично само в [Френски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

21/03/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elanco France S.A.S.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/9722418 7/2018

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/03/2018

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0434/003

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.