

MILBETAB 2.5 MG/25 MG CHEWABLE TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MILBETAB 2.5 MG/25 MG CHEWABLE TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QP54AB51

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

19/11/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/056/25-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/11/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0488/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Finnland Deutschland Ungarn
Irland Italien Niederlande Norwegen Polen Portugal Spanien Schweden

Generic of:

600000043327

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.