

# MILBETAB 2,5 MG/25 MG TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

MILBETAB 2,5 MG/25 MG TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Milbetab 2,5 mg + 25 mg Tabletka

---

### **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:**

Tablette

---

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

QP54AB51

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

27/11/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

3458

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/11/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0494/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien  
Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Spanien Schweden

---

**Generic of:**

600000042302

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://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.