

MILBEMAX Tabletten für Hunde

Autorisiert

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Name des Arzneimittels:

MILBEMAX comprimés pour chiens

MILBEMAX Tabletten für Hunde

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG TABLETS FOR DOGS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP54AB51

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Luxemburg

Available in:

Luxemburg

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

30/06/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V 867/03/04/0764

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/2003

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0135/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Finnland
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Luxemburg Niederlande
Norwegen Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042344>