

# MILBEMAX 12.5 MG/125 MG TABLETS FOR DOGS

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG TABLETS FOR DOGS

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

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

QP54AB51

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Norwegen

---

**Verfügbar in:**

Norwegen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## 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 Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

12/03/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elanco France S.A.S.

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

02-1627

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/03/2004

---

**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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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