

# Milbenin 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Milbenin 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

12.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido masticable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pharma VIM Kft.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/03/2023

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vim Spectrum S.R.L.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

230059

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/12/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Hungría

---

**Número de procedimiento:**

HU/V/0146/002

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Francia Alemania Grecia Italia Lituania Luxemburgo Países Bajos  
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.