

MILBETAB 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MILBETAB 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Milbetab 16 mg/40 mg Filmtabletten für Katzen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

16.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

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:

Alemania

Descripción del formato:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

16/05/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7015718.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/05/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0475/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Países Bajos Noruega
Polonia Portugal Rumania; Rumanía España Suecia

Generic of:

600000042407

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.