

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Pharma VIM Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

24/04/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vim Spectrum S.R.L.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/011/MR/26-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/04/2026

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

Documentos

Combined File of all Documents

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