

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MILBEMAX comprimés pour chiens

MILBEMAX Tabletten für Hunde

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG 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](#)

12.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 867/03/04/0764

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/06/2003

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0135/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlandia Alemania
Grecia Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia
Portugal Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish
Icelandic Norwegian

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet