

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

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Milbemax 16 mg/40 mg compresse rivestite con film per gatti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

16.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponibile unicamente 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:

Italia

Disponible en:

Italia

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:

9/12/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103615

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/12/2003

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0135/004

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

Documentos

Combined File of all Documents

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