

Milbetrin 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Ei
myönnetty

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Milbetrin 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Milbetrin 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AB51

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

14/06/2019

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10987/137/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/08/2025

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

IE/V/0409/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.