

MILBEMAX 2.5 MG/25 MG TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MILBEMAX 2.5 MG/25 MG TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Milbemax 2,5 mg/25 mg Tabletten für kleine Hunde und Welpen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AB51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Disponible en:

Autriche

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 comprimés sécables

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables

Boîte de 5 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés sécables

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 comprimés sécables

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/06/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00569

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/06/2003

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0135/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal
Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.