

MILBEMAX 2,5 MG/25 MG COMPRIMES POUR PETITS CHIENS ET CHIOTS

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MILBEMAX 2,5 MG/25 MG COMPRIMES POUR PETITS CHIENS ET CHIOTS

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 à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette de 2 comprimés sécables

Boîte de 10 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 5 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 2 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 1 plaquette de 10 comprimés sécables

Boîte de 1 plaquette 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:

17/07/2002

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

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6738555 1/2002

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/07/2007

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

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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