

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Dénomination du médicament:

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG TABLETS FOR DOGS

Milbemax 12,5 mg/125 mg compresse masticabili per cani

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:**Voie orale:**

- Chien
-

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

QP54AB51

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Italie

Available in:

Italie

Description de l'emballage:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 comprimés

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés

Boîte de 5 plaquettes thermoformées de 10 comprimés

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 comprimés

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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

Marketing authorisation date:

9/12/2003

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Elanco France S.A.S

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103615

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/12/2003

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0135/002

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042343>