

MILBEMAX 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MILBEMAX 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

Milbemax vet. 4 mg / 10 mg kalvopäällysteiset tabletit pienelle kissalle ja kissanpennulle

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
4.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

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

QP54AB51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Finlande

Disponible en:

Finlande

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 comprimés pelliculés sécables
Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés pelliculés sécables
Boîte de 5 plaquettes thermoformées de 10 comprimés pelliculés sécables
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés pelliculés sécables
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés pelliculés sécables
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 comprimés pelliculés 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:

10/10/2004

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

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

17964

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/10/2004

Etat membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0135/003

Etats 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

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

Notice

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