

# 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

---

### 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:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**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:**

22/04/2016

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA22020/009/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/04/2016

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0135/003

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)