

# MILBEMAX 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

### 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](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé à croquer

---

**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:**

Suède

---

**Disponible en:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 comprimés à croquer

Boîte de 24 plaquettes thermoformées de 4 comprimés à croquer

Boîte de 12 films thermosoudés de 4 comprimés à croquer

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 4 comprimés à croquer

Boîte de 1 film thermosoudé de 4 comprimés à croquer

Boîte de 1 film thermosoudé de 2 comprimés à croquer

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 comprimés à croquer

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/07/2010

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

42816

---

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

2/07/2010

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0135/006

---

**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)

## Documents

Notice
--------

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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