

# MILBEMAX 12,5 MG/125 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHIENS

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

MILBEMAX 12,5 MG/125 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHIENS

### 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:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette de 2 comprimés à croquer  
Boîte de 24 plaquettes de 4 comprimés à croquer  
Boîte de 12 films thermosoudés de 4 comprimés à croquer  
Boîte de 12 plaquettes 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 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:**

30/01/2009

---

**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/1344699 2/2009

---

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

30/01/2014

---

**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

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.