

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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