

Milbemax voor kleine honden en puppys 2.5 mg - 25 mg Comprimé à croquer

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MILBEMAX 2.5 MG/25 MG CHEWABLE TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES
Milbemax voor kleine honden en puppys 2.5 mg - 25 mg Kauwtablet
Milbemax voor kleine honden en puppys 2.5 mg - 25 mg Comprimé à croquer
Milbemax voor kleine honden en puppys 2.5 mg - 25 mg Kautablette

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Chien

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

QP54AB51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

9/12/2009

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

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/12/2009

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0135/005

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

français (PDF)

Publié le: 15/01/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 15/01/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 15/01/2025

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043309>