

Milbetab 12.5 mg/125 mg Tablets for Dogs

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Milbetab 12.5 mg/125 mg 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

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

QP54AB51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/02/2019

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

57118

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/02/2019

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0399/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Slovaquie Espagne Suède

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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