

# Milbeguard duo 25 mg/250 mg comprimés à croquer pour chiens

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Milbeguard Duo 25 mg / 250 mg chewable tablets for large dogs

Milbeguard duo 25 mg/250 mg comprimés à croquer pour chiens

Milbeguard Duo 25 mg/250 mg kauwtabletten voor grote honden

Milbeguard Duo 25 mg/250 mg Kautabletten für große Hunde

### 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

25.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

250.00 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

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Médicaments vétérinaires génériques - changement de dosage (article 10(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

---

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

Ceva Sante Animale

---

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

13/11/2023

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V661948

---

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

13/11/2023

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0780/003

---

**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 Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

## Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger