

MILBEVET 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Údaraithe

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

MILBEVET 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Ar fáil ach amháin i [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Capsúl ionchoganta

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP54AB51

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Netherlands

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
Ar fáil ach amháin i [English](#)
Ar fáil ach amháin i [English](#)
Ar fáil ach amháin i [English](#)
Ar fáil ach amháin i [English](#)
Ar fáil ach amháin i [English](#)
Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Elanco GmbH

Dáta Údaraithe Margaíochta:

4/05/2021

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Elanco France S.A.S.

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir an údaraithe:

REG NL 127659

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

6/04/2022

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

FR/V/0434/003

Ballstáit lena mbaineann:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.