

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000046106>

MILBEVET 2.5 MG/25 MG CHEWABLE TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Odobreno

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MILBEVET 2.5 MG/25 MG CHEWABLE TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
2.50 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
25.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta za žvakanje

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP54AB51

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/03/2021

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Elanco France S.A.S.

Nadležno tijelo:

The Veterinary Medicines Directorate

Broj odobrenja:

Vm 52127/3033

Datum promjene statusa odobrenja:

30/07/2024

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

FR/V/0434/004

Dotična država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u estonski engleski francuski litvanski portugalski švedski islandski Norwegian

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.