

# MILBEVET 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Engedélyezett

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

MILBEVET 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

kutya

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Gyógyszerforma:**

Rágótabletta

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP54AB51

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

France

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Elanco GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

21/03/2018

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Elanco France S.A.S.

---

**Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Engedély száma:**

FR/V/9722418 7/2018

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

21/03/2018

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

FR/V/0434/003

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.