

Milbenin 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs

Heimilað

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Milbenin 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs

Milbenin 12,5 mg/125 mg rágótabletta kutyáknak

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharma VIM Kft.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/03/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vim Spectrum S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

4353/x/23 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/03/2023

Umsjónarland (RMS):

Ungverjaland

Ferilsnúmer:

HU/V/0146/002

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Frakkland Þýskaland Grikkland Ítalía Lúxemborg Holland Portúgal
Rúmenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet