

# MILBEMAX 2.5 MG/25 MG TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

MILBEMAX 2.5 MG/25 MG TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
25.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AB51

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Disponibile in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/09/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/036/05-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/11/2007

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0135/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo  
Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.