

MILBETAB 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MILBETAB 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Milbetab 16 mg/40 mg filmomhulde tabletten voor katten

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

16.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa rivestita con film

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

QP54AB51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/06/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 132504

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/06/2025

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0475/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Paesi Bassi Norvegia Polonia
Portogallo Romania Spagna Svezia

Generic of:

600000042407

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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