

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Denominazione del medicinale:

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

MILBEMAX 12,5 mg/125 mg žvečljive tablete za pse

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

12.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

- Cane
-

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

QP54AB51

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovenia

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](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

29/10/2009

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/0205/006

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/10/2009

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0135/006

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043286>