

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 vet. 12,5 mg/125 mg Tuggetablett

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 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa 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 tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Svezia

Available in:

Svezia

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:

Domanda 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:

2/07/2010

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

42816

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/07/2010

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

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

Documents

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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/600000043307>