

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

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Denominazione del medicinale:

MILBEMAX 2.5 MG/25 MG CHEWABLE TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES
Milbemax vet. tyggetabletter til små hunder og valper.

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](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

25.00 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:

Norvegia

Available in:

Norvegia

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](#)

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:

1/10/2010

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

09-6898

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/09/2014

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0135/005

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043318>