

MILBEVET 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

Atļautas

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

MILBEVET 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS
MILBEMAXTAB 4 MG/10 MG COMPRIMES PELLICULES POUR PETITS CHATS ET CHATONS

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Kaķis

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
4.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Pieejamas tikai [English](#)
10.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Farmaceitiskā forma:

Apvalkotā tablete

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP54AB51

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles, izņemot atsevišķus iepakojuma lielumus

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

France

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums, kas balstās uz apzinātu piekrišanu (Direktīvas 2001/82/EC 13.(c) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Elanco GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

6/12/2010

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Elanco France S.A.S.

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/6176426 0/2010

Atļaujas statusa maiņas datums:

7/12/2015

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

FR/V/0434/002

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.