

# MILBETAB 2,5 MG/25 MG TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Autorisert

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

MILBETAB 2,5 MG/25 MG TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

MILBETAB, 2,5 mg/25 mg, tabletts mažiems šunims ir šuniukams

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hund

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25.00 milligram / 1.00 Tablett

---

**Legemiddelform:**

Tablett

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

LT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/10/2025

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

LT/2/25/2907/001-014

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/10/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0494/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT NL NO  
PL PT RO SI ES SE

---

**Generic of:**

600000042302

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.