

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 tabletten voor kleine honden en puppy's

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:

NL

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:

27/11/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 132926

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/11/2025

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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