

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

Dopuszczony

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
2.50 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
25.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletki

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AB51

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski fiński
szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/07/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Elanco France S.A.S.

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/6738555 1/2002

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/07/2007

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

FR/V/0135/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.