

Milbenin 2,5 mg/25 mg comprimidos mastigáveis para cães pequenos e cachorros

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Milbenin 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Milbenin 2,5 mg/25 mg comprimidos mastigáveis para cães pequenos e cachorros

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

25.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog (puppy)

Via oral:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB51

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Pharma VIM Kft.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/05/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vim Spectrum S.R.L.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1566/01/23DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

12/05/2023

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0146/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Alemanha Grécia Itália Luxemburgo Países Baixos Portugal
Roménia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991790>