

MILBETAB 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MILBETAB 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Milbetab 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

16.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

4/07/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

65536

Data da alteração do estado de autorização:

4/07/2025

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0475/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca
Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Roménia Espanha Suécia

Generic of:

600000042407

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.