

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

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

Milbetab 2,5 mg + 25 mg Tabletka

---

### **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](#)

2.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

25.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

27/11/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

3458

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/11/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0494/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

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

---

**Generic of:**

600000042302

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.