

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento:

MILBEMAX comprimés pour chiens

MILBEMAX Tabletten für Hunde

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG TABLETS FOR DOGS

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](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

12.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em English
125.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:

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:

Luxemburgo

Disponível em:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

30/06/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elanco France S.A.S

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V 867/03/04/0764

Data de alteração do estado de autorização:

30/06/2003

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0135/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha
Grécia Hungria Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia
Portugal Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042344>