

# MILBEMAX 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

MILBEMAX 4 MG/10 MG FILM-COATED TABLETS FOR SMALL CATS AND KITTENS

Milbemax Vet. til små katte og killinger 4 mg+10 mg filmovertrukne tabletter

### 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

4.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

10.00 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

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Dinamarca

---

### Disponibilidade:

Dinamarca

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

1/03/2004

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

34569

---

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

1/03/2004

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0135/003

---

**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](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.