

# MILBEMAX 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

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

MILBEMAX Vet., filmdrasjerte tabletter til katt over 2 kg

### 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](#)

16.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido por película

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via oral:**

•

**Cat**

---

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

QP54AB51

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Disponível em:**

Noruega

---

**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:**

12/03/2004

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

02-1629

---

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

10/05/2005

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0135/004

---

**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.

Folheto informativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042417>