

# MILBEMAX 2.5 MG/25 MG CHEWABLE TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificação do produto

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

MILBEMAX 2.5 MG/25 MG CHEWABLE TABLETS FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

### **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 para mastigar

---

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

QP54AB51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Disponibilidade:**

Noruega

---

**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](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Elanco GmbH

---

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

1/10/2010

---

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

Elanco France S.A.S

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

09-6898

---

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

30/09/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0135/005

---

**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

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.