

Milbeguard Duo 12,5 mg / 125 mg comprimidos mastigáveis para cães

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Milbeguard Duo 12,5 mg / 125 mg comprimidos mastigáveis para cães

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
12.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
125.00 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:

Portugal

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 francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/09/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1596/02/23DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

23/04/2026

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0780/002

Estados-Membros envolvidos:

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

Generic of:

600000042342

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 23/04/2026

[Descarregar](#)

Summary of Product Characteristics

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