

File downloaded on 2026-03-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/700000179017>

# MILBETAB 12,5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Oprávněný

- Milbemyacin oxime
- Praziquantel

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

MILBETAB 12,5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Milbetab 12,5 mg/125 mg kauwtabletten voor honden

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Žuvacia tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Dátum registrácie lieku:**

3/12/2025

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Číslo registrácie:**

REG NL 132940

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

7/07/2025

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0488/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Česko Fínsko Nemecko Maďarsko Írsko Talianky

Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Španielsko Švédsko

---

**Generic of:**

600000043292

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.