

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

Oprávněný

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

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](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Dostupné v:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Dátum registrácie lieku:

30/06/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Elanco France S.A.S

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V253163

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/06/2003

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0135/003

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Dánsko Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko
Írsko Taliansko Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.