

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Oprávnený

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Názov lieku:

MILBEMAX 12.5 MG/125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Milbemax 12,5 mg/125 mg Kautabletten für Hunde

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

•

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nemecko

Available in:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

28/10/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Elanco France S.A.S.

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

401324.01.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/10/2014

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0135/006

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101083>