

MILBETAB 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Godkänd

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

MILBETAB 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Milbetab, 16/40mg, Potahovaná tableta

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

16.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Filmdragerad tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB51

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

4/06/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/018/25-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/06/2025

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0475/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Finland
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Nederländerna Norge Polen
Portugal Rumänien Spanien Sverige

Generic of:

600000042407

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet