

Milbetab 12,5 mg/125 mg Tablett

Godkänd

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Milbetab 12,5 mg/125 mg Tablett

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB51

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Blister, 2 tabletter

Blister, 4 tabletter (1 x 4)

Blister, 4 tabletter (2 x 2)

Blister, 8 tabletter (1 x 8)

Blister, 8 tabletter (2 x 4)

Blister, 8 tabletter (4 x 2)

Blister, 10 tabletter

Blister, 20 tabletter (2 x 10)

Blister, 20 tabletter (10 x 2)

Blister, 30 tabletter

Blister, 50 tabletter

Blister, 100 tabletter

Blister, 200 tabletter

Blister, 500 tabletter

Blister, 20 tabletter multipack (10 förpackningar x 2 tabletter

Blister, 200 tabletter multipack (10 förpackningar x 20 tabletter

Blister, 500 tabletter multipack (10 förpackningar x 50 tabletter

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

22/02/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

57118

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/02/2019

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0399/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland

Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen

Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Slovakien Spanien Sverige

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

Dokumenter

Produktresumé

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.