

# Milbemycin oxime Praziquantel Chew Alfamed II 25.0 mg / 250.0 mg chewable tablets for large dogs

Разрешен

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Milbemycin oxime Praziquantel Chew Alfamed II 25.0 mg / 250.0 mg chewable tablets for large dogs

Milbemycin oxime Praziquantel Chew Alfamed II 25,0 mg / 250,0 mg kauwtabletten voor honden

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче от едра порода

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
25.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски  
250.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

---

### Фармацевтична форма:

Таблетка

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AB51

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

### Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

### Притежател на разрешение за търговия:

Alfamed

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/09/2024

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Alfamed

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 131770

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/09/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0414/003

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.