

Milbemycin oxime Praziquantel Chew Alfamed 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Milbemycin oxime Praziquantel Chew Alfamed 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Canitram vet. 2,5 mg/25 mg tuggetabletter till små hundar och valpar

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund, klein

Hundewelpen

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

25.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AB51

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Alfamed

Zulassungsdatum:

1/10/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfamed

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

69470

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0413/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Deutschland Irland Italien Norwegen Portugal Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Generic of:

600000004401

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.