

MILBEMYCIN OXIME

Zugelassen

PRAZIQUANTEL ALFAMED 12,5 MG  
/ 25 MG FILM COATED TABLETS  
FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

MILBEMYCIN OXIME PRAZIQUANTEL ALFAMED 12,5 MG / 25 MG FILM COATED TABLETS  
FOR SMALL DOGS AND PUPPIES

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **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:**

Filmtablette

---

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

QP54AB51

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Estland

---

### **Packungsbeschreibung:**

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:**

21/10/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Alfamed

Virbac France

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1173224

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/10/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0478/003

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland  
Deutschland Irland Italien Lettland Litauen Norwegen Polen Portugal  
Slowakei Spanien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0478003-mr-rpe858-en.pdf