

Milbemycin oxime / Praziquantel

Alfamed 16 mg/40 mg

Filmdoubletten für Katzen

Zugelassen

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MILBEMYCIN OXIME PRAZIQUANTEL ALFAMED 16 MG / 40 MG FILM COATED TABLETS FOR CATS

Milbemycine oxime / Praziquantel Alfamed 16 mg/40 mg, comprimés pelliculés pour chats

Milbemycin oxime / Praziquantel Alfamed 16 mg/40 mg filmomhulde tabletten voor katten

Milbemycin oxime / Praziquantel Alfamed 16 mg/40 mg Filmdoubletten für Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
16.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
40.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filmtablette

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:

Belgien

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:

12/12/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfamed

Virbac France

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V663645

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/12/2024

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0478/002

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

eu-puar-frv0478002-mr-rpe861-en.pdf