

MILBEMYCINE OXIME PRAZIQUANTEL ALFAMED II 12,5 MG/125 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHIENS

Autorisiert

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Name des Arzneimittels:

MILBEMYCINE OXIME PRAZIQUANTEL ALFAMED II 12,5 MG/125 MG COMPRIMES
PELLICULES POUR CHIENS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filmdialette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QP54AB51

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfamed

Marketing authorisation date:

25/03/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfamed

Virbac

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/3125361 5/2024

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/03/2025

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

Documents

Package Leaflet and Labelling

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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