

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

MILBEMICINA OXIMA PRAZICUANTEL CHEW ALFAMED 2,5 mg / 25,0 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES PARA PERROS PEQUEÑOS Y CACHORROS

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

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

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:

22/07/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfamed

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

4329 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/07/2024

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

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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.

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.