

MILBEMICINA OXIMA /
PRAZICUANTEL ALFAMED
16 mg/40 mg COMPRIMIDOS
RECUBIERTOS CON PELICULA
PARA GATOS

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MILBEMICINA OXIMA / PRAZICUANTEL ALFAMED 16 mg/40 mg COMPRIMIDOS
RECUBIERTOS CON PELICULA PARA GATOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
16.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AB51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfamed

Fecha de autorización de comercialización:

8/10/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfamed

Virbac France

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4354 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/10/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0478/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Alemania

Irlanda Italia Letonia Lituania Noruega Polonia Portugal Eslovaquia España

Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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