

MILBEMYCIN OXIME

Autorizado

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

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Milbemycin oxime / Praziquantel Alfamed 16 mg / 40 mg tabletti, kalvopäällysteinen

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:

Finlandia

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:

30/10/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfamed

Virbac France

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

42972

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/10/2025

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

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

Prospecto

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