

Milbemycine oxime / Praziquantel Alfamed 4 mg/10 mg, comprimés pelliculés pour petits chats et chatons

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MILBEMYCIN OXIME PRAZIQUANTEL ALFAMED 4 MG / 10 MG FILM COATED TABLETS
FOR SMALL CATS AND KITTENS

Milbemycine oxime / Praziquantel Alfamed 4 mg/10 mg, comprimés pelliculés pour
petits chats et chatons

Milbemycin oxime / Praziquantel Alfamed 4 mg/10 mg filmomhulde tabletten voor
kleine katten en kittens

Milbemycin oxime / Praziquantel Alfamed 4 mg/10 mg Filmtabletten für kleine Katzen
und Katzenwelpen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AB51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfamed

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/12/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfamed

Virbac France

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V663644

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/12/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0478/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie Finlande Allemagne Irlande
Italie Lettonie Lituanie Norvège Pologne Portugal Slovaquie Espagne Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)