

Milbemycine oxime / Praziquantel Alfamed 16 mg/40 mg, comprimés pelliculés pour chats

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Milbemycine oxime / Praziquantel Alfamed 16 mg/40 mg, comprimés pelliculés pour chats

Milbemycin oxime / Praziquantel Alfamed 16 mg/40 mg filmomhulde tabletten voor katten

Milbemycin oxime / Praziquantel Alfamed 16 mg/40 mg Filmtabletten für Katzen

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
16.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais
40.00 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-V663645

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/12/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0478/002

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](#)

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