

File downloaded on 2026-05-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/700000129536>

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

Autorizzato

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa rivestita con film

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AB51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - modifica della(e) sostanza(e) attiva(e) (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfamed

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/11/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfamed

Virbac France

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0169562 9/2024

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/11/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0478/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Germania
Irlanda Italia Lettonia Lituania Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia
Spagna Svezia

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

Documenti

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0478001-mr-rpe860-en.pdf