

MILBEMYCIN OXIME

Autorizzato

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

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza 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](#)

16.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

40.00 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 soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

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:

12/12/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfamed

Virbac France

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V663645

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/12/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0478/002

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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

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