

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

Toegelaten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

MILBEMICINA OXIMA / PRAZICUANTEL ALFAMED 4 mg/10 mg COMPRIMIDOS
RECUBIERTOS CON PELICULA PARA GATOS PEQUEÑOS Y GATITOS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AB51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfamed

Handelsvergunningsdatum:

8/10/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfamed

Virbac France

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

4353 ESP

Datum toelatingswijziging:

9/10/2024

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0478/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Estland Finland Duitsland Ierland
Italië Letland Litouwen Noorwegen Polen Portugal Slowakije Spanje
Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.