

# Milbemycin oxime Praziquantel Chew Alfamed 25.0 mg / 250.0 mg chewable tablets for large dogs

Toegelaten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Milbemycin oxime Praziquantel Chew Alfamed 25.0 mg / 250.0 mg chewable tablets for large dogs

Milbemycin oxime Praziquantel Alfamed 25,0 mg / 250,0 mg compresse masticabili per cani di grossa taglia

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Grote honden

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

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

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

---

**Farmaceutische vorm:**

Kauwtablet

---

**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:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Alfamed

---

**Handelsvergunningdatum:**

31/08/2025

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Alfamed

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

105782

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/07/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0413/003

---

**Betrokken lidstaten:**

België Frankrijk Duitsland Ierland Italië Noorwegen Portugal Spanje

Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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