

Milbemycin oxime/Praziquantel

Autorizado

Alfamed 4 mg/10 mg

comprimidos revestidos por  
película para gatos pequenos e  
gatinhos

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Milbemycin oxime/Praziquantel Alfamed 4 mg/10 mg comprimidos revestidos por película para gatos pequenos e gatinhos

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
4.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)  
10.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

### **Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido por película

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AB51

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Portugal

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Alfamed

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/09/2024

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Alfamed

Virbac France

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1663/01/24DFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

2/10/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0478/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha  
Irlanda Itália Letónia Lituânia Noruega Polónia Portugal Eslováquia Espanha  
Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 17/10/2024

Descargar

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