

MILBEMYCIN OXIME

Autorizado

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

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#)

16.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 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:

Bélgica

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:

12/12/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alfamed

Virbac France

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V663645

Data da alteração do estado de autorização:

12/12/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0478/002

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

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