

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/700000129599>

MILBEMYCIN OXIME

Oprávněný

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

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

16.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alfamed

Dátum registrácie lieku:

8/10/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alfamed

Virbac France

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

4354 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/10/2024

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0478/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Nemecko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Nórsko Poľsko Portugalsko Slovensko Španielsko Švédsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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