

# No Worm Pro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

Autoriseret

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

No Worm Pro Chewy 2.5 mg / 25.0 mg chewable tablets for small dogs and puppies

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hundehvalp

Lille hund

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Lægemiddelform:**

Tablet

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AB51

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Alfamed

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

23/09/2024

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Alfamed

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 131771

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/09/2024

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0415/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.