

Alpramil 12 mg/30 mg film-coated tablets for cats weighing at least 3 kg

Zugelassen

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Alpramil 12 mg/30 mg film-coated tablets for cats weighing at least 3 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
12.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filtablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AB51

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch
finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch
Verfügbar nur in schwedisch
Verfügbar nur in schwedisch
Verfügbar nur in schwedisch
Verfügbar nur in schwedisch
Verfügbar nur in schwedisch
Verfügbar nur in schwedisch
Verfügbar nur in schwedisch
Verfügbar nur in schwedisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

21/07/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

61756

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/07/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0364/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

NL_V_0364_001-003_DC Alpramil film-coated tablets for cats- Final PuAR.pdf