

# Alpramil 4 mg/10 mg film-coated tablets for cats weighing at least 0.5 kg

Autorizado

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Alpramil 4 mg/10 mg film-coated tablets for cats weighing at least 0.5 kg

Alpramil 4 mg/10 mg филмирани таблетки за котки с тегло най-малко 0,5 kg

### Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Gatos

### Vía de administración:

Vía oral

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponibile únicamente en [English](#)

4.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto con película

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:**

- Gatos
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Bulgaria

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

22/08/2022

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-3146

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

22/08/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0364/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia  
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

NL\_V\_0364\_001-003\_DC Alpramil film-coated tablets for cats- Final PuAR.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092943>