

Alpramil 20 mg/200 mg tablets for dogs weighing at least 8 kg

Volitatud

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Ravimi nimetus:

Alpramil 20 mg/200 mg tablets for dogs weighing at least 8 kg

Alpramil 20 mg/200 mg Tabletten

Alpramil 20 mg/200 mg Comprimés

Alpramil 20 mg/200 mg Tabletten

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Turustatakse ainult [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:

- koer
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP54AB51

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

16/06/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

BE-V600595

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

26/02/2024

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0364/006

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Eesti Soome Prantsusmaa
Saksamaa Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Norra
Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

NL_V_0364_004-006_DC Milpramax tablets for dogs-Final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092427>