

Alpramil 12.5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg

Volitatud

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Product identification

Ravimi nimetus:

ALPRAMIL (12.5+125) MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Alpramil 12.5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Turustatakse ainult [English](#)

12.50 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:

Kreeka

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](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

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

Müügiloa hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

26/06/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Authorisation number:

68699/27-06-2022/K-0248605

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

26/06/2022

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0364/005

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Eesti Soome Prantsusmaa
Saksamaa Kreeka 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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092538>