

Alpramil 5 mg/50 mg tablets for dogs weighing at least 0.5 kg

Volitatud

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Alpramil 5 mg/50 mg tablets for dogs weighing at least 0.5 kg

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QP54AB51

Ravimi kuuluvus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Müügiloa kuupäev:

25/03/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/0575061 4/2022

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

25/03/2022

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0364/004

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

Dokumendid

Package Leaflet and Labelling

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.

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