

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

Autorisé

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)
12.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AB51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/09/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

65793

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/09/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0364/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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