

Alpramil 20 mg/200 mg Comprimés

Autorisé

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:**Voie orale:**

- Chien
-

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

QP54AB51

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Belgique

Description de l'emballage:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

16/06/2022

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V600595

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/02/2024

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0364/006

États membres concernés:

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

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

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 26/02/2024

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 26/02/2024

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 26/02/2024

[Télécharger](#)

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

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