

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

Heimilað

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/08/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/026/22-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/08/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0364/005

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Finnland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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