

Alpramil Vet 5 mg / 50 mg Tafla handa hundum

Heimilað

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Alpramil Vet 5 mg / 50 mg Tafla handa hundum

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

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

QP54AB51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

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:

21/06/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/22/005/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/06/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0364/004

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 dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 8/09/2025

Sækja

Samantekt á eiginleikum lyfs

Fylgiseðill

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