

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

Autorizzato

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

12.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AB51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/08/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.
Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/026/22-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/08/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0364/005

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia
Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.