

Alpramil 5 mg/50 mg tablets for dogs weighing at least 0.5 kg

Autorizzato

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Alpramil 5 mg/50 mg tablets for dogs weighing at least 0.5 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](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compressa

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:

Belgio

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 ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/06/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V600577

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/06/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0364/004

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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