

Alpramil 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 4 kg

Toegelaten

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Alpramil 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 4 kg

Alpramil, 16 mg/40 mg, plėvele dengta tabletės katėms, sveriančioms ne mažiau kaip 4 kg

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
16.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AB51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/05/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/22/2707/001-009

Datum toelatingswijziging:

28/01/2025

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0364/003

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië
Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

NL_V_0364_001-003_DC Alpramil film-coated tablets for cats- Final PuAR.pdf