

Alpramil 20 mg/200 mg Tabletten

Geautoriseerd

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Alpramil 20 mg/200 mg tablets for dogs weighing at least 8 kg

Alpramil 20 mg/200 mg Tabletten

Alpramil 20 mg/200 mg Comprimés

Alpramil 20 mg/200 mg Tabletten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AB51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

16/06/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V600595

Wijzigingsdatum status toelating:

26/02/2024

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0364/006

Betrokken lidstaten:

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

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 26/02/2024

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 26/02/2024

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

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

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 26/02/2024

[Downloaden](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092427>