

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

Toegelaten

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Alpramil 12,5 mg/125 mg таблетки за кучета с тегло най-малко 5 kg

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Hond

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:

Bulgarije

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](#)

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:

23/08/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-3150

Datum toelatingswijziging:

23/08/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0364/005

Betrokken lidstaten:

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

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.

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

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