

# Alpramil 4 mg/10 mg film-coated tablets for cats weighing at least 0.5 kg

Geautoriseerd

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Alpramil 4 mg/10 mg film-coated tablets for cats weighing at least 0.5 kg  
ALPRAMIL 4 MG/10 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS PESANT AU MOINS 0,5 KG

### **Werkzame stof:**

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

### **Doeldiersoort(en):**

Kat

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)  
4.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Filmomhulde tablet

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

- 

**Kat**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AB51

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Frankrijk

---

**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](#)

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:**

25/03/2022

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Toelatingsnummer:**

FR/V/6148109 3/2022

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

25/03/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0364/001

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092948>