

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

Autorizado

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

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

Alpramil 12,5 mg/125 mg tableta legalább 5 kg testtömegű kutyáknak

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

125.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

12.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via oral:**

•

**Dog**

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

1/06/2022

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

4326/X/22 NÉBIH ÁTI

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

1/06/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0364/005

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Finlândia França  
Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108174>