

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

Oprávněný

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Alpramil, 12,5 mg / 125 mg tabletės šunims, sveriantiems ne mažiau kaip 5 kg

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alfasan Nederland B.V.

Dátum registrácie lieku:

16/05/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/22/2709/001-009

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/05/2022

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0364/005

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Fínsko Francúzsko

Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva

Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

RV2709.pdf

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