

Pramilon 16 mg/40 mg Film-coated Tablets for Cats

Oprávnený

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Názov lieku:

VERKILL 16 MG/40 MG FILM-COATED TABLETS FOR CATS

Pramilon 16 mg/40 mg Film-coated Tablets for Cats

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

16.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alfamed

Marketing authorisation date:

26/11/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alfamed

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

VM 17902/4067

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/04/2024

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0408/004

Dotknuté členské štáty:

Holandsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029676>