

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

Auktoriserad

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

## Product identification

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Oral användning

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
125.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
12.50 milligram(s) / 1.00 Tablett

**Läkemedelsform:**

Tablett

---

**Withdrawal period by route of administration:****Oral användning:**

- 

**Hund**

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AB51

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Ungern

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

1/06/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

4326/X/22 NÉBIH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/06/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Förfarandenummer:**

NL/V/0364/005

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Finland Frankrike  
Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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