

Alpramil 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 4 kg

Auktoriserad

- Praziquantel
- Milbemycin oxime

Product identification

Läkemedlets namn:

Alpramil 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 4 kg

ALPRAMIL 16 MG/40 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS PESANT AU MOINS 4 KG

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

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

Läkemedelsform:

Filmdragerad tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB51

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Frankrike

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:

25/03/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/7296651 8/2022

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/03/2022

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0364/003

Berörda medlemsstater:

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

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092499>