

AdTab 900 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Lotilaner

Product identification

Nombre del medicamento:

AdTab 900 mg - Chewable tablet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:900 mg Reference:Hse Index:0

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53BE04

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

13/09/2022

Informed consent reference:

600000000069

600000000070

600000000071

600000000073

600000004022

600000000911

600000000243

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

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 17/04/2024

Descargar

ema-puar-lotilaner-elanco-v-006030-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099779>