

# AdTab 48 mg - Chewable tablet

Registrováno

- Lotilaner

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

AdTab 48 mg - Chewable tablet

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

**Cílové druhy:**

Kočka

**Cesta podání:**

Perorální podání

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation\_strength:48 mg Reference:Hse Index:0

**Léková forma:**

Žvýkací tableta

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP53BE04

**Právní status výdeje:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,  
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

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

---

**Dostupné v:**

Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Dánsko , Finsko , Itálie , Lucembursko , Maďarsko ,  
Nizozemsko , Norsko , Německo , Polsko , Portugalsko , Rakousko , Rumunsko ,  
Slovinsko , Česko , Španelsko , Švédsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Elanco GmbH

---

**Datum registrace:**

13/09/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Elanco France S.A.S.

---

**Příslušný orgán:**

European Commission

---

**Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

13/09/2022

---

**Informed consent reference:**

6000000000069

6000000000070

6000000000071

6000000000073

600000004022

600000000911

600000000243

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 3/01/2026

Stážení

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