

AdTab 48 mg - Chewable tablet

Autorisiert

- Lotilaner

Product identification

Name des Arzneimittels:

AdTab 48 mg - Chewable tablet

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:48 mg Reference:Hse Index:0

Darreichungsform:

Kautablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53BE04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Finnland , Italien , Kroatien , Luxemburg , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Schweden , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

13/09/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

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

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/09/2024

Herunterladen

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099773>