

PRILACTONE NEXT 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Spironolactone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PRILACTONE NEXT 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS
Prilactone Next 50 mg kauwtabletten voor honden

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

- **Perros**

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QC03DA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CEVA Sante Animale B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

29/06/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 109555

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/04/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0235/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Finlandia Alemania Grecia Irlanda Italia Luxemburgo
Países Bajos Polonia Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028938>