

LIBEO 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Furosemide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LIBEO 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Libeo 10 mg μασώμενα δισκία για σκύλους

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](#)

10.00 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):

QC03CA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Hellas LLC

Fecha de autorización de comercialización:

24/06/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

125291/10-12-2018/K-0201401

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0252/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia
Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía
España Suecia

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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