

# AdTab 900 mg - Chewable tablet

Autorisé

- Lotilaner

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

AdTab 900 mg - Chewable tablet

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Chien

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

Presentation\_strength:900 mg Reference:Hse Index:0

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé à croquer

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP53BE04

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Disponible en:**

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Danemark , Espagne , Finlande , France , Hongrie , Italie , Luxembourg , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovénie , Suède , Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Demande fondée sur un consentement éclairé (article 21 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/09/2022

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/09/2022

---

**Informed consent reference:**

6000000000069

6000000000070

6000000000071

6000000000073

600000004022

600000000911

600000000243

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 13/09/2024

Télécharger

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