

Prilactone Next 50 mg Comprimé à croquer

Autorisé

- Spironolactone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PRILACTONE NEXT 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Prilactone Next 50 mg Kauwtablet

Prilactone Next 50 mg Comprimé à croquer

Prilactone Next 50 mg Kautablette

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Chien

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

QC03DA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés

Boîte de 18 plaquettes thermoformées de 10 comprimés

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/10/2012

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V428425

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/10/2012

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0235/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Finlande Allemagne Grèce Irlande Italie Luxembourg
Pays-Bas Pologne Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 10/12/2024

Télécharger

Notice

français (PDF)

Publié le: 10/12/2024

Télécharger

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 10/12/2024

Télécharger

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028947>