File downloaded on 2025-12-01

**Source URL:** <a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029307">https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029307</a>

# Libeo 40 mg Comprimé à croquer

Autorisé

• Furosemide

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

LIBEO 40 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Libeo 40 mg Kauwtablet

Libeo 40 mg Comprimé à croquer

Libeo 40 mg Kautablette

## **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 <u>Anglais</u> 40.00 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): OC03CA01 **Conditions de délivrance:** Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire Statut de l'autorisation: Valide Autorisé en: Belgique Disponible en: Belgique **Description des conditionnements:** Bo?te de 1 plaquette thermoform?e de 8 comprim?s Bo?te de 25 plaquettes thermoform?es de 8 comprim?s Bo?te de 15 plaquettes thermoform?es de 8 comprim?s Bo?te de 12 plaquettes thermoform?es de 8 comprim?s Bo?te de 2 plaquettes thermoform?es de 8 comprim?s Informations complémentaires Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

## Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>Italian</u> <u>Latvian</u> <u>Norwegian</u>

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

Ceva Sante Animale

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

19/06/2014

## 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-V459466

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

19/06/2014

#### État membre de référence:

France

## Numéro de procédure:

FR/V/0252/002

#### États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne Suède 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: 18/08/2025 <u>Télécharger</u>
Notice
français (PDF)
Publié le: 18/08/2025
<u>Télécharger</u>
Etiquetage
français (PDF)
Publié le: 18/08/2025
Télécharger
Telecharger