**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000003687

# Galliprant 60 mg - Tablet

Autorizzato

Grapiprant

## Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

Galliprant 60 mg - Tablet

### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

### **Specie di destinazione:**

Cane

#### Via di somministrazione:

Uso orale

# Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 60.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

#### Forma farmaceutica:

Compressa

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

**Uso orale:** 

### Cane

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AX

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

#### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### Autorizzato in:

Austria, Belgio, Bulgaria, Croazia, Cipro, Repubblica Ceca, Danimarca, Estonia, Finlandia, Francia, Germania, Grecia, Ungheria, Islanda, Irlanda, Italia, Lettonia, Liechtenstein, Lituania, Lussemburgo, Malta, Paesi Bassi, Norvegia, Polonia, Portogallo, Romania, Slovacchia, Slovenia, Spagna, Svezia,

Disponibile solo in <u>Estonian</u> <u>English</u> <u>French</u> <u>Lithuanian</u> <u>Portuguese</u> <u>Swedish</u> <u>Icelandic</u> <u>Norwegian</u>

### **Disponibile in:**

Austria, Belgio, Danimarca, Finlandia, Francia, Germania, Irlanda, Italia, Lussemburgo, Norvegia, Paesi Bassi, Polonia, Portogallo, Repubblica Ceca, Romania, Spagna, Svezia, Ungheria, United Kingdom (Northern Ireland)

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English Disponibile solo in English

### Ulteriori informazioni

### Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

### Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva  $N^{\circ}$  2001/82/CE)

#### Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Flanco GmbH

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti: Elanco France S.A.S
Autorità responsabile: European Commission
Numero di autorizzazione: Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.
Data della modifica dello stato dell'autorizzazione: 9/01/2018
To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>
Documenti
File combinato di tutti i documenti
italiano (PDF) Pubblicato il: 11/01/2024 Scaricamento
ema-puar-galliprant-v-4222-par-en.pdf

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/01/2018