

File downloaded on 2026-04-06

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000099777>

# AdTab 112 mg - Chewable tablet

Autorizzato

- Lotilaner

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

AdTab 112 mg - Chewable tablet

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:112.5 mg Reference:Hse Index:0

---

**Forma farmaceutica:**

Compressa masticabile

---

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

QP53BE04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non 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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Danimarca , Finlandia , Francia , Germania , Italia , Lussemburgo , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda basata sul consenso informato (Articolo 21 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

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

Elanco GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/09/2022

---

**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:**

13/09/2022

---

**Informed consent reference:**

600000000069

600000000070

600000000071

600000000073

600000004022

600000000911

600000000243

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/01/2026

Scaricamento

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