

# PRILACTONE NEXT 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

- Spironolactone

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

PRILACTONE NEXT 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

---

**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](#)  
10.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa masticabile

---

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

QC03DA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Ceva Salud Animal S.A.

---

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

25/07/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2591 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/02/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0235/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Finlandia Germania Grecia Irlanda Italia Lussemburgo  
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0235001-mr-rpe\_66-en.pdf