

AdTab 112 mg - Chewable tablet

Geautoriseerd

- Lotilaner

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

AdTab 112 mg - Chewable tablet

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation_strength:112.5 mg Reference:Hse Index:0

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

•

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53BE04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

België , Bulgarije , Denemarken , Duitsland , Finland , Frankrijk , Hongarije , Italië , Kroatië , Luxemburg , Nederland , Noorwegen , Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Slovenië , Spanje , Tsjechië , Zweden

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

13/09/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Elanco France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

13/09/2022

Informed consent reference:

600000000069

600000000070

600000000071

600000000073

600000004022

600000000911

600000000243

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/09/2024

Downloaden

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

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