

AdTab 48 mg - Chewable tablet

Autorisert

- Lotilaner

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AdTab 48 mg - Chewable tablet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Presentation_strength:48 mg Reference:Hse Index:0

Legemiddelform:

Tyggetablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53BE04

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

AT , BE , BG , CZ , DE , DK , ES , FI , HR , HU , IT , LU , NL , NO , PL , PT , RO , SE , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 21 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/09/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/09/2022

Informed consent reference:

600000000069

600000000070

600000000071

600000000073

600000004022

600000000911

600000000243

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 13/09/2024

[Nedlasting](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099773>