

Lotimax 900 mg - Chewable tablet

Autorisert

- Lotilaner

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Lotimax 900 mg - Chewable tablet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
900.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53BE04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel 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:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/04/2024

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:

25/04/2024

Informed consent reference:

600000000069

600000000070

600000000071

600000000073

600000004022

600000000911

600000000243

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: 4/02/2026

Nedlasting

ema-puar-v6441-lotimax-initial-en.pdf