

Lotilaner/Milbemycin Elanco 900 mg + 33.75 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Lotilaner
- Milbemycin oxime

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lotilaner/Milbemycin Elanco 900 mg + 33.75 mg - Chewable tablet

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:900 mg Reference:In house Index:0

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:33.75 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

25/02/2026

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elanco France S.A.S.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

25/02/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 2/03/2026

[Descarregar](#)