

Galliprant 60 mg - Tablet

Autorizado

- Grapiprant

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Galliprant 60 mg - Tablet

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
60.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AX

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)

Disponível em:

Alemanha , Bélgica , Dinamarca , Espanha , Finlândia , França , Hungria , Irlanda , Itália , Luxemburgo , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , Suécia , Áustria

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

9/01/2018

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 de alteração do estado de autorização:

9/01/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 11/01/2024

[Descarregar](#)

ema-puar-galliprant-v-4222-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003687>