

## AdTab 56 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Lotilaner

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

AdTab 56 mg - Chewable tablet

**Substância ativa:**

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:56.25 mg Reference:Hse Index:0

**Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53BE04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não 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)

---

**Disponibilidade:**

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Croácia , Dinamarca , Eslováquia , Eslovénia , Espanha ,  
Finlândia , França , Hungria , Itália , Luxemburgo , Noruega , Países Baixos , Polónia ,  
Portugal , República Checa , Suécia , Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

13/09/2022

---

**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:**

13/09/2022

---

**Informed consent reference:**

600000000069

600000000070

600000000071

600000000073

600000004022

600000000911

600000000243

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 3/01/2026

[Descarregar](#)

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