

# AdTab 48 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Lotilaner

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

AdTab 48 mg - Chewable 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](#)

Presentation\_strength:48 mg Reference:Hse Index:0

### Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

### Intervalo de Segurança por via de administração:

**Via oral:**

- 

**Cat**

---

**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)

---

**Disponível em:**

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Croácia , Dinamarca , Eslovénia , Espanha , Finlândia , Hungria , Itália , Luxemburgo , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal , 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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 de 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: 13/09/2024

Descargar

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

---

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