

PRILACTONE NEXT 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Spironolactone

Identificação do produto

Nome do medicamento:

PRILACTONE NEXT 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS
Prilactone Next 50 mg kauwtabletten voor honden

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](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

- Dog
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC03DA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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:

CEVA Sante Animale B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

29/06/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 109555

Data de alteração do estado de autorização:

14/04/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0235/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Finlândia Alemanha Grécia Irlanda Itália Luxemburgo
Países Baixos Polónia Portugal Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028938>