Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029292

LIBEO 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

Furosemide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LIBEO 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS Libeo 10 mg tyggetabletter

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 10.00 miligrama(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):

OC03CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

Titular da autorização de introdução no mercado: Ceva Sante Animale Data de autorização de introdução no mercado: 13/05/2014 Locais de fabrico para a libertação de lotes: Ceva Sante Animale Autoridade responsável: Danish Medicines Agency Número da autorização: 51799 Data da alteração do estado de autorização: 13/05/2014 Estado-Membro de referência: França Número de procedimento: FR/V/0252/001 **Estados-Membros envolvidos:** Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia

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

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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