

LIBEO 40 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Furosemide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LIBEO 40 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Libeo 40 mg μασώμενα δισκία για σκύλους

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](#)

40.00 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):

QC03CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Hellas LLC

Data de autorização de introdução no mercado:

24/06/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

125292/10-12-2018/K-0201402

Data da alteração do estado de autorização:

25/01/2021

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0252/002

Estados-Membros envolvidos:

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.

Folheto informativo

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