

# 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 kauwtabletten voor honden

### 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:**

Países Baixos

---

**Disponibilidade:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

CEVA Sante Animale B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/03/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 112933

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/04/2022

---

**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](http://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.