

Lotimax 56.25 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Lotilaner

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Lotimax 56.25 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](#)
56.25 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):

QP53BE04

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário 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:

França

Descrição da embalagem: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:

25/04/2024

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:

25/04/2024

Informed consent reference:

600000000069

600000000070

600000000071

600000000073

600000004022

600000000911

600000000243

600000000069

600000000070

600000000071

600000000073

600000004022

600000000911

600000000243

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 6/06/2024

Descarregar

ema-puar-v6441-lotimax-initial-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600001874602>