File downloaded on 2025-12-02

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600001880438

# Cepeloron 80 mg - Chewable tablet

Autorizado

Spironolactone

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Cepeloron 80 mg - Chewable tablet

#### 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> 80.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

#### Forma farmacêutica:

## 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:

Autorizado

#### Autorisado 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)

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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 inglês francês italiano letão lituano Norwegian

# Titular da autorização de introdução no mercado:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Data de autorização de introdução no mercado: 12/09/2024
Locais de fabrico para a libertação de lotes: CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Autoridade responsável: European Commission
<b>Número da autorização:</b> Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.
Data da alteração do estado de autorização: 12/09/2024
Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet
Documentos
Combined File of all Documents
português (PDF) Publicado em: 16/10/2024 <u>Descarregar</u>

ema-puar-v6254-cepeloron-initial-en.pdf