

Trilotab 150 mg chewable tablets for dogs

Registrováno

- Trilostane

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Trilotab 150 mg chewable tablets for dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkací tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH02CA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Datum registrace:

3/10/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

105686

Datum změny stavu registrace:

3/10/2023

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0373/005

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Polsko

Portugalsko Slovensko Španělsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

PuAR Trilotab NL_V_0373_001-005_DC 2023-08.pdf