

Vetoryl 60 mg Chewable Tablets for Dogs

Autorizado

- Trilostane

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetoryl 60 mg chewable tablets for dogs
Vetoryl 60 mg Chewable Tablets for Dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QH02CA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

10/07/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 50406/3004

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/07/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0514/008

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia República Checa Dinamarca Finlandia Francia
Alemania Grecia Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia
Portugal Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000130236>