

# Vetoryl 20 mg hard capsules for dogs

Autorizado

- Trilostane

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Vetoryl 20 mg hard capsules for dogs

Vetoryl 20 mg tvrdé kapsuly pre psov

### 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](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Cápsula

### Forma farmacéutica:

Cápsula dura

**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:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/08/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

GENERA d.d.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/007/DC/25-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/08/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0514/010/DX/001

---

**Estados miembros afectados:**

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

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.