

Vetoryl 10 mg Hard Capsules for Dogs

Autorizado

- Trilostane

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetoryl 10 mg hard capsules for dogs

Vetoryl 10 mg Hard Capsules 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](#)

10.00 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:

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

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

13/07/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 50406/3014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/12/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0514/001

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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