

Trilotab 120 mg chewable tablets for

Autorisé

- Trilostane

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Trilotab 120 mg chewable tablets for

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
120.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques - changement de dosage (article 10(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/07/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1589/04/23DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/07/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0373/004

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie Finlande France Allemagne
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Slovaquie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet