

Adrestan 30 mg hard capsules

Autorisé

- Trilostane

Product identification

Dénomination du médicament:

Adrestan 30 mg hard capsules

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

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

Gélule ou capsule molle selon la forme pharmaceutique complète

Forme pharmaceutique:

Gélule

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- Chien
-

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

QH02CA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Anglais

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Limited

Marketing authorisation date:

11/04/2016

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Genera d.d.

Autorité responsable:

VMD

Numéro de l'autorisation:

VM 10434/4088

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/04/2016

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0503/002

États membres concernés:

Belgique France Italie Pays-Bas Portugal Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049169>