

Vetoryl 5 mg hard capsules for dogs

Autorisé

- Trilostane

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetoryl 5 mg hard capsules for dogs

Vetoryl 5 mg hard capsules for dogs

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](#)

5.00 milligram(s) / 1.00

Gélule ou capsule molle selon la forme pharmaceutique complète

Forme pharmaceutique:

Gélule

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QH02CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/04/2021

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

Genera d.d.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA22622/023/005

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/04/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0514/005

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.