

Vetoryl 30 mg Gélule

Autorisé

- Trilostane

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetoryl 30 mg Gélule

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
30.00 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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

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:

6/02/2006

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

Genera d.d.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V279246

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/02/2006

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0514/002

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

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)