

Trilotab 150 mg chewable tablets for dogs

Autorisé

- Trilostane

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Trilotab 150 mg chewable tablets 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](#)
150.00 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:

Danemark

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:

18/09/2023

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

67350

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/09/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0373/005

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

PuAR Trilotab NL_V_0373_001-005_DC 2023-08.pdf