

# Adrestan 30 mg hard capsules

Felhatalmazott

- Trilostane

## Product identification

### Készítmény neve:

Adrestan 30 mg hard capsules  
ADRESTAN 30 mg capsule dure  
ADRESTAN 30 mg capsule dure

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj(ok):

kutya

### Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

## Product details

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
30.00 milligram(s) / 1.00 Capsule

### Gyógyszerforma:

Kemény kapszula

### Withdrawal period by route of administration:

Oralis alkalmazás:

• kutya

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QH02CA01

---

**Szállítás jogállása:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Authorised in:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Termékengedélyezés jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

27/04/2016

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Genera d.d.

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health

---

**Engedély száma:**

104908

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

27/04/2016

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

IE/V/0503/002

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049166>