

# Adrestan 30 mg hard capsules

Felhatalmazott

- Trilostane

## Product identification

**Készítmény neve:**

Adrestan 30 mg hard capsules  
Adrestan 30 mg cápsulas duras

**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:**

12/02/2016

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Genera d.d.

---

**Felelős hatóság:**

DGAV

---

**Engedély száma:**

985/02/16DFVPT

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

30/09/2022

---

**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 találhatja meg.

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049167>