

Adrestan 60 mg hard capsules

Viðurkennt

- Trilostane

Product identification

Heiti lyfs:

Adrestan 60 mg hard capsules

Adrestan 60 mg hard capsules

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Hylki

Lyfjaform:

Hart hylki

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- Hundur

ATC flokkun (dýrallyf):

QH02CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

1/04/2016

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Dales Pharmaceuticals Limited

Genera d.d.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA22622/003/003

Dagsetning leyfisbreytingar:

1/04/2016

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0503/003

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Frakkland Ítalía Holland Portúgal Spánn Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049232>