

Adrestan 60 mg hard capsules

Viðurkennt

- Trilostane

Product identification

Heiti lyfs:

Adrestan 60 mg hard capsules
Adrestan 60 mg Capsule, hard
Adrestan 60 mg Gélule
Adrestan 60 mg Hartkapsel

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 (dýralyf):
QH02CA01

Lögformleg staða:
Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:
Gilt

Authorised in:
Belgía

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:
30/06/2016

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:
Dales Pharmaceuticals Limited
Genera d.d.

Ábyrgt yfirvald:
FAMHP

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V499120

Dagsetning leyfisbreytingar:

1/12/2021

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.

Fylgiseðill

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/600000049210>