

Adrestan 60 mg hard capsules

Ekki heimilað

- Trilostane

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Adrestan 60 mg hard capsules

ADRESTAN 60 MG GELULES

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Hylki

Lyfjaform:

Hart hylki

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/02/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dales Pharmaceuticals Limited

GENERA d.d.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/9476928 1/2016

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/07/2024

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0503/003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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