

Trilotab 120 mg chewable tablets for

Heimilað

- Trilostane

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Trilotab 120 mg chewable tablets for

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
120.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

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

QH02CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dagsetning markaðsleyfis:

15/08/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

V7008598.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/08/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0373/004

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland Þýskaland
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Pólland Portúgal Slóvakía Spánn
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

PuAR Trilotab NL_V_0373_001-005_DC 2023-08.pdf