

VETORYL

Autorizzato

- Trilostane

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vetoryl 30 mg hard capsules for dogs

VETORYL

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 Capsula

Forma farmaceutica:

Capsula rigida

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/05/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

GENERA d.d.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

103771

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/05/2006

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0514/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia
Germania Grecia Ungheria Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia
Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti