

Adrestan 30 mg hard capsules

Autorisert

- Trilostane

Product identification

Legemidlets navn:

Adrestan 30 mg hard capsules
Adrestan 30 mg harde capsules

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
30.00 milligram / 1.00 Kapsel

Legemiddelform:

Kapsel, hard

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QH02CA01

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
NL

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:
7/04/2016

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:
Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:
REG NL 117139

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/01/2022

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0503/002

Gjeldende medlemsstater:

BE FR IT NL PT ES

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049149>