

Adrestan 60 mg hard capsules

Toegelaten

- Trilostane

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Adrestan 60 mg hard capsules

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 Capsule

Farmaceutische vorm:

Capsule, hard

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH02CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsvergunningsdatum:

27/04/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dales Pharmaceuticals Limited

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

104909

Datum toelatingswijziging:

27/04/2016

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0503/003

Betrokken lidstaten:

België Frankrijk Italië Nederland Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.