

Vetoryl 10 mg hard capsules for dogs

Toegelaten

- Trilostane

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vetoryl 10 mg hard capsules for dogs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 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:Denemarken

Beschikbaar in:Denemarken

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](#)

Handelsvergunninghouder:Dechra Regulatory B.V.

Handelsvergunningsdatum:1/08/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

39770

Datum toelatingswijziging:

1/08/2007

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0514/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije Italië Luxemburg Nederland Noorwegen Polen
Portugal Slowakije Slovenië Spanje Zweden

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.