

Vetoryl 20 mg chewable tablets for dogs

Autorisert

- Trilostane

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetoryl 20 mg chewable tablets for dogs

VETORYL 20 mg μασώμενα δισκία για σκύλους

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02CA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 8 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/07/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

89766/30-07-2024/K-0159406

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/07/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0514/006

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IT LV LT LU NL NO
PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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