

Vetoryl 20 mg chewable tablets for dogs

Autorisert

- Trilostane

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetoryl 20 mg chewable tablets for dogs

Vetoryl, 20 mg närimistabletid koertele

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QH02CA01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
EE

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:
1/07/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:
Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:
State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1206025

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/07/2025

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.