

# Trilorale 50 mg/ml - Oral suspension

Autorisert

- Trilostane

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Trilorale 50 mg/ml - Oral suspension

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

hund

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
50.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Mikstur, suspensjon

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH02CA01

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

## **Autorisert i:**

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

---

## **Tilgjengelig i:**

FR

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:**

Hybrid søknad - endring i legemiddelform (Artikkel 19(1)(a) i Forordning (EU) 2019/6)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

AXIENCE

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

6/05/2024

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lelypharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

European Commission

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/05/2024

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 9/10/2025

[Nedlasting](#)

ema-puar-v6124-trilorale-en.pdf