

# Trilotab 30 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Trilostane

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Trilotab 30 mg chewable tablets for dogs

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
30.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QH02CA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Letónia

---

**Disponibilidade:**

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

27/07/2023

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Symbiotica Speciality Ingredients Sdn. Bhd.

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/DCP/23/0040

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/07/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0373/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França  
Alemanha Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal  
Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

PuAR Trilotab NL\_V\_0373\_001-005\_DC 2023-08.pdf