

Vetoryl 10 mg hard capsules for dogs

Autorizado

- Trilostane

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Vetoryl 10 mg hard capsules for dogs
Vetoryl 30 mg Gélule

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
10.00 miligrama(s) / 1.00 Cápsula

Forma farmacêutica:

Cápsula

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH02CA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

6/02/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

v914/07/12/0919

Data de alteração do estado de autorização:

6/02/2006

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0514/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia República Checa Dinamarca Finlândia França
Alemanha Grécia Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia
Portugal Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052057>