

Vetoryl 30 mg hard capsules for dogs

Autorizado

- Trilostane

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vetoryl 30 mg hard capsules for dogs
VETORYL 30 MG GELULES POUR CHIENS

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 Cápsula

Forma farmacêutica:

Cápsula

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH02CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/03/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/6667208 9/2006

Data da alteração do estado de autorização:

3/03/2011

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0514/002

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.

Package Leaflet and Labelling

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