

Vetoryl 60 mg hard capsules for dogs

Autorizado

- Trilostane

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vetoryl 60 mg hard capsules 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](#)
60.00 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:

Luxemburgo

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:

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:

V 914/06/04/0860

Data da alteração do estado de autorização:

10/03/2010

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0514/004

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