

Trilostane 60 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Trilostane

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Trilostane 60 mg chewable tablets for dogs

Trilostane vet, 60 mg närimistabletid koertele

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 miligramas(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:

Estónia

Disponibilidade:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

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 francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de autorização de introdução no mercado:

3/09/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1122823

Data da alteração do estado de autorização:

3/09/2023

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0373/003

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)

Generic of:

600000089372

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.

Combined File of all Documents

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

PuAR Trilotab NL_V_0373_001-005_DC 2023-08.pdf