

# Vetoryl 20 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Trilostane

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Vetoryl 20 mg chewable tablets for dogs

Vetoryl 20 mg žvečljive tablete za pse

### 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](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

---

**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:**

Eslovénia

---

**Disponibilidade:**

Eslovénia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

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

27/05/2024

---

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

Lelypharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

MR/V/0606/005

---

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

27/05/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0514/006

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia  
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Eslovénia 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

### Resumo das características do medicamento

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

### Folheto informativo

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

### Rotulagem

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

ie-puar-mr-iev0514006-vetoryl-20-mg-chewable-tablets-for-dogs-en.pdf