

Vetoryl 120 mg chewable tablets for dogs

Oprávněný

- Trilostane

Product identification

Názov lieku:

Vetoryl 120 mg chewable tablets for dogs

Vetoryl 120 mg μασώμενα δισκία για σκύλους

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Žuvacia tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH02CA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Cyprus

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

13/04/2025

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lelypharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Číslo registrácie:

CY01037V

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/04/2025

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0514/009

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva
Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.