

Vasotop 10 mg Tabletten

Ikke autoriseret

- Ramipril

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vasotop 10 mg Tabletten

VASOTOP P 10 mg δισκία

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Lægemiddelform:

Tablet

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QC09AA05

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/05/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

18868/06-04-2009/K-0139005

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/02/2022

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NL/V/0245/005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet