

# Vasotop 0.625 mg tablets

Nicht autorisiert

- Ramipril

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Vasotop 0.625 mg tablets

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Hund

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
0.63 milligram(s) / 1.00 Piece

**Darreichungsform:**

Tablette

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QC09AA05

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

28/10/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10996/138/004

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/08/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0245/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)