

# PRILIUM 75 mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Eingeben für Hunde

Zugelassen

- Imidapril hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

PRILIUM 75 mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Eingeben für Hunde

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
75.00 milligram(s) / 1.00 Flasche

---

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

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

QC09AA16

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

24/02/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00554

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/02/2003

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0133/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Deutschland  
Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Polen Portugal Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Etikettierung

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.