

Enadog 5 mg

Zugelassen

- Enalapril maleate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Enadog 5 mg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QC09AA02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 100 Tablette

(ID1) 30 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 30 Tablette

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

1/02/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400900.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/04/2013

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2400900-parde-20180507.rtf