

Vasotop P 0.625 mg tablets for dogs

Zugelassen

- Ramipril

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vasotop P 0.625 mg tablets for dogs

Vasotop vet - Tablett - 0.625 mg

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 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QC09AA05

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

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 Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

12/09/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet GesmbH

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

04-3130

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/09/2005

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0245/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Deutschland Griechenland Irland Italien Luxemburg
Norwegen Spanien

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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

PuAR Vasotop P 0.625 mg-24-6.pdf