

PRILIUM 75 MG POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR DOGS

Autorisiert

- Imidapril hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

PRILIUM 75 MG POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR DOGS

Prilium 75 mg proszek do sporządzania roztworu doustnego dla psów

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QC09AA16

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Polen

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:3/08/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

1646

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/08/2006

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090296>