

# PRILENAL 20MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Δεν  
εξουσιοδοτήθηκε

- Enalapril maleate

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

PRILENAL 20MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ  
PRILENAL 20 MG, TABLETS

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

### Withdrawal period by route of administration:

**Από στόματος χρήση:**

- Σκύλος

---

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QC09AA02

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς άδειας:**

Παραδόθηκε

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Ceva Hellas LLC

---

**Marketing authorisation date:**

7/09/2005

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Ceva Sante Animale

EUROPHARTECH

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός άδειας:**

39/19-01-2010/K-0157705

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

22/05/2024

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

FR/V/0152/005

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108226>