

Prilium 75 mg Powder for Oral Solution

No
autorizado

- Imidapril hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PRILIUM 75 MG POWDER FOR ORAL SOLUTION FOR DOGS

Prilium 75 mg Powder for Oral Solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QC09AA16

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulada

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol UK Limited

Fecha de autorización de comercialización:

21/11/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 08007/4106

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/11/2017

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0133/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet