

PRILENAL 1 MG, TABLETS

No autorizado

- Enalapril maleate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PRILENAL 1 MG, TABLETS

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](#)
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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

QC09AA02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

18/07/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 915/05/09/0834

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/09/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0152/001

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