

Vasotop P 0.625 mg tablets for dogs

Autorisé

- Ramipril

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vasotop P 0.625 mg tablets for dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.63 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC09AA05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/06/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Ges.m.b.H.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 10303

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/01/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0245/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Allemagne Grèce Irlande Italie Luxembourg Norvège
Espagne

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

PuAR Vasotop P 0.625 mg-24-6.pdf