

Vasotop 0.625 mg tablets

Non autorisé

- Ramipril

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vasotop 0,625 mg Tabletten

Vasotop 0.625 mg tablets

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 Piece

Forme pharmaceutique:

Comprimé

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

QC09AA05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Irlande

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 (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/10/2005

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

Intervet Ges.m.b.H.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10996/138/004

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/08/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0245/001

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