

Prilium 75 mg Poudre pour solution buvable

Autorisé

- Imidapril hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Prilium 75 mg Poudre pour solution buvable

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](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

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

QC09AA16

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

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:

Vetoquinol

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/07/2003

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

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V254195

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/07/2015

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0133/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Hongrie
Italie Luxembourg Pologne Portugal Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 22/08/2025

[Télécharger](#)