

Vasotop 0,625 mg Tabletten

Ekki heimilað

- Ramipril

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vasotop 0,625 mg Tabletten

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
0.63 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QC09AA05

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/05/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Ges.m.b.H.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

28716/02-05-2008 / K-0139004

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/02/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0245/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet