

Vasotop 0.625 mg tablets

Ekki heimilað

- Ramipril

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vasotop 0.625 mg tablets

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
0.63 milligram(s) / 1.00 Piece

Lyfjaform:

Tafla

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

QC09AA05

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

28/10/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Ges.m.b.H.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/138/004

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/08/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0245/001

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