

PRILENAL 1 MG, TABLETS

Ekki heimilað

- Enalapril maleate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PRILENAL 1 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](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

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

QC09AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Þýskaland

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](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

11/07/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400840.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/01/2024

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0152/001

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