

PRILENAL 2.5 MG, TABLETS

Niet gemachtigd

- Enalapril maleate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PRILENAL 2.5 MG, TABLETS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QC09AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Revoked

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Handelsvergunningsdatum:

1/01/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

51571

Datum toelatingswijziging:

29/05/2024

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0152/002

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet