

Vasotop 0.625 mg tablets

Ikke autorisert

- Ramipril

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vasotop 0.625 mg tablets

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.63 milligram / 1.00 bit

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QC09AA05

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/10/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/138/004

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/08/2023

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0245/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet