

File downloaded on 2026-06-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037711>

# Vasotop 2,5mg

Niedopuszczony do obrotu

- Ramipril

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Vasotop 2,5mg

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
2.50 milligram(s) / 1.00 Tabletki

### **Postać farmaceutyczna:**

Tabletka

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QC09AA05

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [portugalski](#)  
[Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)  
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

1/05/2008

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

28716/02-05-2008 / K-0139002

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

15/02/2022

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

NL/V/0245/003

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)