

PRILIUM GRANDS CHIENS

Nieautoryzowany

- Imidapril

Product identification

Nazwa leku:

PRILIUM 300MG/VIAL KONIS GIA POΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ
PRILIUM GRANDS CHIENS

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
276.00 milligram(s) / 1.00 Butelka

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

- Dog
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QC09AA16

Status prawny dostawy:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Surrendered

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

VETOQUINOL SA

Marketing authorisation date:

22/01/2003

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

VETOQUINOL SA

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

2775/22-01-2003/K-0145503

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/12/2022

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

FR/V/0133/003/MR

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042468>