

PRILIUM GRANDS CHIENS

Ni pooblaščno

- Imidapril

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
276.00 milligram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Farmaceutska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

- Dog

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QC09AA16

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

VETOQUINOL SA

Marketing authorisation date:

22/01/2003

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

VETOQUINOL SA

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja :

2775/22-01-2003/K-0145503

Datum spremembe statusa dovoljenja:

28/12/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

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>