

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Neregistrováno

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Potahovaná tableta

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

•

Pes

- Not applicable. no withdrawal period not applicable

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QC09AA07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Animalcare Limited

Datum registrace:

7/06/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

107544

Datum změny stavu registrace:

16/10/2024

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0151/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet