

# Benefortin Flavour 5 mg Tabletten für Katzen und Hunde

Zugelassen

- Benazepril hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Benefortin Flavour 5 mg Tabletten für Katzen und Hunde

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

Katze

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QC09AA07

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Lavet Kft.

---

**Zulassungsdatum:**

22/11/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lavet Kft.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**401601.01.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**2/12/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**Ungarn

---

**Verfahrensnummer:**HU/V/0113/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Frankreich Deutschland  
Irland Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Spanien  
Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.