

Benamax Flavour 20 mg tablets for dogs

Zugelassen

- Benazepril hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Benamax Flavour 20 mg tablets for dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QC09AA07

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

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:

1/12/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lavet Kft.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 110136

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0113/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Frankreich Deutschland

Irland Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Spanien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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