

# Benazecare Flavour 5 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Autorisiert

- Benazepril hydrochloride

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Benazecare Flavour 5 mg Tablets for Dogs and Cats  
Benazecare Flavour 5 mg Tabletten für Hunde und Katzen

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund  
Katze

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

### **Darreichungsform:**

Tablette

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**zum Einnehmen:**

- 

**Hund**

- 

**Katze**

---

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

QC09AA07

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Available in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

22/12/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lelypharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401084.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/03/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0452/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Luxemburg Niederlande Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048323>