

# Fortekor Flavour 20 mg

Zugelassen

- Benazepril hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Fortekor Flavour 20 mg

---

**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

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID13) 14 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 14 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID3) 140 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 140 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID2) 56 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 56 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID1) 28 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 28 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

---

## 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:**

Elanco GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

23/11/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elanco France S.A.S.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400910.02.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/04/2014

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

2400878-parde-20160620.pdf