

Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs

Nicht
autorisiert

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs
Actikor

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Darreichungsform:

Filtablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QC09AA07

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:Surrendered

Authorised in:Schweden

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)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:2/06/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Accord Healthcare Limited
Ecuphar

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

44446

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0151/002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036911>