

Fortekor Vet. tabletter 20 mg

Εξουσιοδοτημένο

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Fortekor Vet. 20 mg tabletter
Fortekor Vet. tabletter 20 mg

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο
Διατίθεται μόνο σε [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QC09AA07

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Denmark

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Danish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Danish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Danish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Danish](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

20/03/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Novartis Sante Animale

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

38476

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

20/03/2007

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059359>