

Benefortin Flavour 2.5 mg Tablets for Cats and Dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Benamax Flavour 2.5 mg tablets for cats and dogs

Benefortin Flavour 2.5 mg Tablets for Cats and Dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QC09AA07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Lavet Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

25/01/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lavet Kft.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 32823/4006

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/07/2024

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0113/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Francia Alemania Irlanda Letonia
Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.