

CARDINEFRIL 20 mg film-coated tablets for dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CARDINEFRIL 20 mg film-coated tablets for dogs

CARDINEFRIL 20 mg comprimidos revestidos por película para cães

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

- Not applicable. 9999 Día

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

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:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/10/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorium Sanitatis S.L.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

959/01/15DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2024

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0117/001

Estados miembros afectados:

Italia España

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014320>