

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

No
autorizado

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period not applicable

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:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Animalcare Limited

Fecha de autorización de comercialización:

7/06/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

107544

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/10/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0151/001

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