

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)