

BENADIL 5 mg, film-coated tablets for dogs and cats

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BENADIL 5 mg, film-coated tablets for dogs and cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

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:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

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:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

15/11/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

72146

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/11/2024

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0111/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Dinamarca Francia Alemania Grecia
Hungría Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia

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

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