

Benazepril hydrochloride 5 mg tablets for dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

Benazepril hydrochloride 5 mg tablets for dogs
Benakor vet. 5 mg Tablett

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Piezas

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- **Perros**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QC09AA07

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Suecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

16/08/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Medical Products Agency

Número de autorización:

25131

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/08/2012

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0125/002

Estados miembros afectados:

Dinamarca Alemania Grecia Hungría Suecia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospecto

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

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/600000038137>