

Benamax Flavour 5 mg tablets for cats and dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

Benefortin Flavour 5 mg comprimés pour chats et chiens
Benamax Flavour 5 mg tablets for cats and dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:**

- Perros
 - Gatos
-

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:

Luxemburgo

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

19/01/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Autoridad responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número de autorización:

V 993/12/01/2032

Fecha del cambio de estado de la autorización:

19/01/2012

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0113/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Francia Alemania Grecia Irlanda
Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal España Suecia
Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038294>