

# Benamax Flavour 20 mg tablets for dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Benefortin Flavour 20 mg comprimidos para cães  
Benamax Flavour 20 mg tablets for dogs

### **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](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

### **Forma farmacéutica:**

Comprimido

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:**

- **Perros**
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QC09AA07

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Lavet Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

28/10/2011

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

377/03/11RFVPT

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

16/11/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Hungría

---

**Número de procedimiento:**

HU/V/0113/003

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre República Checa Francia Alemania Irlanda Letonia  
Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal España

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038317>