

ARIXIL VET 5 MG FILM-COATED TABLET FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

ARIXIL VET 5 MG FILM-COATED TABLET FOR DOGS AND CATS
ARIXIL vet 5 mg Tabletka powlekana

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 recubierto con película

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:

Polonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

12/11/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Laboratorium Sanitatis S.L.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2920

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0330/001

Estados miembros afectados:

Austria Finlandia Alemania Grecia Irlanda Italia 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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045856>