

Benadil, 5mg, Film-coated tablet

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Benadil, 5mg, Film-coated tablet
Benadil, 5mg, Potahovaná tableta

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Gatos

-

Perros

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:República Checa

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:

12/09/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/102/12-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/02/2018

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

Documentos

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.

Etiquetado

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

eu-puar-czv0111002-mr-benadil-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046270>