

Benadil, 5mg, Film-coated tablet

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

Benadil, 5mg, Film-coated tablet
Benadil 5 mg Filmomhulde tablet
Benadil 5 mg Comprimé pelliculé
Benadil 5 mg Filmtablette

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos
Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

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

- **Gatos**
 - **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:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

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:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

13/02/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Richter Pharma AG

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V434165

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/04/2020

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0111/002

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Hungría Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal
Eslovaquia

Disponible 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.

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046290>