

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

No
autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Actikor

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Piezas

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

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:

Anulado

Autorizado en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Ecuphar

Fecha de autorización de comercialización:

2/06/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

44445

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/12/2021

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0151/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet