

Benamax Flavour 20 mg tablets for dogs

Autorisé

- Benazepril hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Benamax Flavour 20 mg tablets for dogs

Benefortin Flavour 20 mg tabletten voor honden

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC09AA07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Lavet Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/12/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lavet Kft.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 110136

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/01/2022

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/0113/003

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie France Allemagne Irlande Lettonie

Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.