

Fortekor Plus 1.25 mg pimobendan/2.5 mg benazepril hydrochloride - Tablet

Autorisé

- Pimobendan
- Benazepril hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fortekor Plus 1.25 mg pimobendan/2.5 mg benazepril hydrochloride - Tablet

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

1.25 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

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

QC09B

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Slovénie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

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:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:
8/09/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:
Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:
European Commission

Numéro de l'autorisation:
Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:
8/09/2015

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)
Publié le: 3/04/2025
[Télécharger](#)

ema-puar-fortekor-plus-v-2804-par-en.pdf