

## ANEXO I

### **RESUMO DAS CARATERÍSTICAS DO MEDICAMENTO**

## 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Vetpril 20 mg comprimidos revestido por película para cães

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada comprimido divisível contém:

### Substância ativa:

Benazepril.....18,42 mg  
(equivalente a 20 mg de Cloridrato de benazepril)

### Excipientes:

Dióxido de titânio (E171).....1,929mg  
Óxido de ferro amarelo (E172).....0,117mg  
Óxido de ferro vermelho (E172).....0,014mg  
Óxido de ferro preto (E172).....0,004mg

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

## 3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimidos revestidos por película.

Comprimidos de cor bege divisíveis, revestidos por película, biconvexos, oblongos.  
Os comprimidos podem ser divididos em metades iguais.

## 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

### 4.1 Espécie(s)-alvo

Caninos (Cães).

### 4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Em cães com mais de 20 Kg p.c: Tratamento da insuficiência cardíaca congestiva

### 4.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.  
Não administrar em casos de hipotensão, hipovolémia, hiponatrémia ou insuficiência renal aguda.  
Não administrar em casos de insuficiência de débito cardíaco devido a estenose pulmonar ou aórtica.  
Não administrar durante a gestação ou lactação.

### 4.4 Advertências especiais <para cada espécie-alvo>

Não existem.

### 4.5 Precauções especiais de utilização

#### Precauções especiais para utilização em animais

Durante os ensaios clínicos não foram observados em cães sinais de toxicidade renal, no entanto, como é rotina em casos de insuficiência renal crónica, recomenda-se a monitorização da creatinina plasmática, ureia e a contagem de eritrócitos durante a terapêutica

#### Precavações especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento aos animais

As mulheres grávidas devem ter especial cuidado para evitar exposição oral accidental porque se sabe que em humanos os inibidores da enzima conversora da angiotensina (ECA) afetam o feto durante a gestação. Lavar as mãos após a administração.

Em caso de ingestão oral accidental dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o rótulo ou o folheto informativo.

#### **4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)**

Em ensaios clínicos com dupla ocultação em cães com insuficiência cardíaca congestiva a incidência de reações adversas em cães tratados foi menor que a observada em cães tratados com um placebo.

Um pequeno número de cães pode apresentar vômitos, incoordenação ou sinais de fadiga transitórios.

Em cães com insuficiência renal crónica, o medicamento veterinário pode aumentar as concentrações da creatinina plasmática no início do tratamento. Um aumento moderado nas concentrações de creatinina plasmática após a administração de inibidores da ECA é compatível com uma redução na hipertensão glomerular induzida por estes agentes e como tal não é necessariamente uma razão para interromper a terapêutica na ausência de outros sinais.

#### **4.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos**

Não administrar durante a gestação ou lactação. A segurança do medicamento veterinário não foi estabelecida em cães reprodutores, gestantes ou lactantes. Efeitos embriotóxicos (malformação do trato urinário fetal) foram observados em testes com animais laboratoriais (ratos) com doses maternalmente não tóxicas.

#### **4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação**

Em cães com insuficiência cardíaca congestiva, o medicamento veterinário foi administrado em combinação com digoxina, diuréticos, pimobendano e medicamentos veterinários antiarrítmicos, sem interações demonstráveis.

Nos humanos, a combinação de inibidores da ECA e Anti-Inflamatórios Não Esteroides (AINEs) pode conduzir a uma redução da eficácia anti-hipertensiva ou função renal diminuída. A combinação do medicamento veterinário com outros agentes hipertensivos (por ex: bloqueadores dos canais de cálcio,  $\beta$ - bloqueadores ou diuréticos), anestésicos ou sedativos pode potenciar os efeitos hipotensivos. Como tal, a administração concomitante de AINEs ou outros medicamentos com um efeito hipotensivo deve ser considerada com precaução. A função renal e sinais de hipotensão (letargia, fraqueza, etc) devem ser cuidadosamente monitorizados e tratados, se necessário.

As interações com diuréticos poupadores de potássio como a espironolactona, triamterene ou amiloride não podem ser excluídas. Recomenda-se uma monitorização dos níveis plasmáticos de potássio enquanto se administra o medicamento veterinário em combinação com um diurético poupador de potássio devido ao risco de hipercaliémia.

#### 4.9 Posologia e via de administração

Administração oral.

O medicamento veterinário deve ser administrado por via oral, uma vez por dia, com ou sem alimentos. A duração do tratamento é ilimitada.

Cães:

O medicamento veterinário deve ser administrado por via oral numa dose mínima de 0,25 mg (intervalo 0,25-0,5) de cloridrato de benazepril/kg de peso corporal, uma vez por dia, de acordo com a seguinte tabela:

Peso do cão (kg)	Cloridrato de benazepril 20 mg comprimidos revestido com película	
	Dose padrão	Dose dupla
>20 - 40	0,5 comprimido	1 comprimido
>40 - 80	1 comprimido	2 comprimidos

A dose pode ser duplicada continuando a ser administrada uma vez por dia, a uma dose mínima de 0,5 mg/kg (intervalo 0,5-1,0), se for considerado clinicamente necessário e se o médico veterinário assim o aconselhar.

Colocar os comprimidos faccionados novamente no blister e administrar no prazo de 1 dia. O blister deverá ser mantido dentro da embalagem original.

#### 4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

O medicamento veterinário reduziu a contagem de eritrócitos em cães saudáveis, em doses de 150 mg/kg peso corporal, uma vez por dia durante 12 meses, mas este efeito não foi observado para as doses recomendadas durante ensaios clínicos em cães.

Pode ocorrer hipotensão transitória e reversível em casos de sobredosagem accidental. A terapêutica deve consistir na infusão intravenosa de solução salina isotônica quente.

#### 4.11 Intervalo de segurança

Não aplicável.

### 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: inibidores da ECA, simples.

Código ATCvet: QC09AA07

#### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

O cloridrato de benazepril é um pró-fármaco hidrolisado *in vivo* no seu metabolito ativo, o benazeprilato.

O benazeprilato é um inibidor seletivo da ECA, altamente potente, prevenindo assim a conversão da angiotensina I inativa em angiotensina II ativa e deste modo reduzindo também a síntese da

aldosterona. Como tal, bloqueia os efeitos mediados pela angiotensina II e pela aldosterona, incluindo a vasoconstrição das artérias e veias, a retenção de sódio e água pelos rins e os efeitos remodeladores (incluindo hipertrofia cardíaca patológica e alterações renais degenerativas).

O medicamento veterinário causa inibição prolongada da atividade plasmática da ECA, com mais de 95% da inibição no pico do efeito e atividade significativa ( $> 80\%$  em cães) nas 24 horas após a sua administração.

O medicamento veterinário reduz a pressão arterial e volume de carga no coração dos cães com insuficiência cardíaca congestiva.

## 5.2 Propriedades farmacocinéticas

Após a administração oral de cloridrato de benazepril, os níveis máximos de benazepril são rapidamente atingidos (Tmax 0,5 horas em cães) e descem rapidamente à medida que o fármaco é parcialmente metabolizado pelas enzimas hepáticas em benazeprilato. A biodisponibilidade sistémica está incompleta (~13% em cães) devido à absorção incompleta (38% em cães) e devido ao metabolismo de primeira passagem.

Nos cães, as concentrações máximas de benazeprilato (Cmax de 37,6 ng/ml após uma dose de 0,5 mg/kg de cloridrato de benazepril) são atingidas com um Tmax de 1,25 Horas.

As concentrações de benazeprilato declinam bifasicamente: a fase inicial acelerada ( $t_{1/2}=1,7$  horas em cães) representa a eliminação do fármaco livre, enquanto a fase terminal ( $t_{1/2}=12,4$  horas em cães) reflete a libertação do benazeprilato ligado à ECA, principalmente nos tecidos. O benazepril e o benazeprilato estão extensivamente ligados às proteínas plasmáticas (85-90%), e nos tecidos encontram-se principalmente no fígado e nos rins.

Não existe diferença significativa na farmacocinética do benazeprilato quando o cloridrato de benazepril é administrado a cães alimentados ou em jejum. A administração repetida do medicamento veterinário leva a uma ligeira bioacumulação de benazeprilato ( $R=1,47$  nos cães com 0,5 mg/kg), sendo o estado estacionário atingido passados alguns dias (4 dias em cães).

O benazeprilato é excretado 54% por via biliar e 46% por via urinária. A depuração do benazeprilato não é afectada nos cães com função renal comprometida e como tal não é necessário proceder a ajustes da dose do medicamento veterinário no caso de insuficiência renal.

## 6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

### 6.1 Lista de excipientes

Óxido de ferro amarelo (E-172)  
Óxido de ferro vermelho (E-172)  
Óxido de ferro preto (E-172)  
Dióxido de titânio (E-171)  
Celulose microcristalina  
Lactose mono-hidratada  
Povidona  
Amido de milho  
Sílica coloidal anidra  
Esterato de magnésio

Hipromelose  
Macrogol 8000

## 6.2 Incompatibilidades

Não aplicável.

## 6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.  
Prazo de validade da metade do comprimido: 1 dia.

## 6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 25°C.  
Manter o blister dentro da embalagem exterior para proteger da luz e humidade.  
Colocar os comprimidos fracionados novamente no blister, mantido dentro da embalagem exterior.

## 6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Blister composto por película clara de PVC/PE/PVDC e película de alumínio contendo 14 comprimidos.

Caixa de cartão com:

- 1 blister (14 comprimidos)
- 2 blister (28 comprimidos)
- 4 blister (56 comprimidos)
- 10 blisters (140 comprimidos)

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

## 6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

## 7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Vetpharma animal Health, S.L.  
Les Corts, 23  
08028 Barcelona  
Espanha

## 8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

958/01/15DFVPT

## 9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

30 de Outubro de 2015

## 10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Outubro de 2015

## PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Uso veterinário

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária

**ANEXO III**  
**ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO**

## **A. ROTULAGEM**

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**

{Caixa de cartão}

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Vetpril 20 mg comprimidos revestido por película para cães  
Cloridrato de benazepril

**2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS**

Cada comprimido divisível contém:

Benazepril.....18,42 mg  
(equivalente a 20 mg de Cloridrato de benazepril)

**3. FORMA FARMACÊUTICA**

Comprimido revestido por película

**4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM**

14 comprimidos  
28 comprimidos  
56 comprimidos  
140 comprimidos

**5. ESPÉCIES-ALVO**

Caninos (Cães).

**6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)****7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

Colocar os comprimidos fracionados novamente no blister, mantido dentro da embalagem exterior.

**8. INTERVALO DE SEGURANÇA**

Não aplicável.

**9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO**

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

**10. PRAZO DE VALIDADE**

VAL {mês/ano}

Prazo de validade da metade do comprimido: 1 dia.

## 11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Manter dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

Conservar em local seco.

## 12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

Eliminar os desperdícios de acordo com os requisitos locais.

## 13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

**Uso veterinário** - medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

## 14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

## 15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Vetpharma Animal Health, S.L  
Les Corts, 23  
08028 Barcelona  
SPAIN

### REPRESENTANTE:

Hifarmax, Produtos e Serviços Veterinários, Lda  
Rua do Fojo, 136, Pavilhão B - Trajouce,  
2785-615 São Domingos de Rana,  
Portugal

## 16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

958/01/15DFVPT

## 17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote{número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS “BLISTER” OU FITAS  
CONTENTORAS**

{NATUREZA/TIPO}

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

VETPRIL 20 mg Comprimidos revestidos por película para cães  
Cloridrato de benazepril

**2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Vetpharma Animal Health, S.L

**3. PRAZO DE VALIDADE**

EXP{mês/ano}

**4. NÚMERO DO LOTE**

Lot {número}

**5. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO”**

Uso veterinário

## **B. FOLHETO INFORMATIVO**

**FOLHETO INFORMATIVO PARA:**  
Vetpril 20 mg comprimidos revestido por película para cães

**1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES**

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma Animal Health, S.L.  
Les Corts, 23  
08028 Barcelona  
ESPAÑA

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

LABORATORIUM SANITATIS, S.L.  
C/Leonardo da Vinci, 11 (Parque Tecnológico de Álava) Miñano  
01510 Álava - Espanha

REPRESENTANTE:

Hifarmax, Produtos e Serviços Veterinários, Lda  
Rua do Fojo, 136, Pavilhão B - Trajouce,  
2785-615 São Domingos de Rana,  
Portugal

**2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Vetpril 20 mg comprimidos revestido por película para cães  
Cloridrato de benazepril

**3. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIA ATIVA E OUTRAS SUBSTÂNCIAS**

Cada comprimido divisível contém:

**Substância ativa:**

Benazepril.....18,42 mg  
(equivalente a 20 mg de Cloridrato de benazepril)

**Excipientes:**

Dióxido de titânio (E171).....1,929mg  
Óxido de ferro amarelo (E172).....0,117mg  
Óxido de ferro vermelho (E172).....0,014mg  
Óxido de ferro preto (E172).....0,004mg

Comprimidos de cor bege divisíveis, revestidos por película, biconvexos, oblongos.

**4. INDICAÇÕES**

O medicamento veterinário é receitado pelo médico veterinário para o tratamento da insuficiência cardíaca congestiva em cães com mais de 20 Kg p.c..

## 5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.  
Não administrar em casos de hipotensão, hipovolémia, hiponatrémia ou insuficiência renal aguda.  
Não administrar em casos de insuficiência de débito cardíaco devido a estenose pulmonar ou aórtica.  
Não administrar em cadelas gestantes ou lactantes porque a segurança do cloridrato de benazepril não está estabelecida durante a gestação ou a lactação.

## 6. REAÇÕES ADVERSAS

Um pequeno número de cães pode apresentar vômitos, incoordenação ou sinais de fadiga transitórios.

Nos cães com insuficiência renal crónica pode existir um aumento moderado nos níveis da creatinina, um indicador da função renal, no sangue. Esta situação deve-se, provavelmente, à medicação reduzir a pressão arterial nos rins, e como tal, não é necessariamente uma razão pela qual o tratamento deva ser interrompido, a menos que o animal mostre outros sinais adversos.

Caso detete efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o seu médico veterinário.

## 7. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (Cães).

## 8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via oral.

O medicamento veterinário deve ser administrado por via oral, uma vez por dia, com ou sem alimentos. A duração do tratamento é ilimitada.

O medicamento veterinário deve ser administrado por via oral numa dose mínima de 0,25 mg (intervalo 0,25-0,5) de cloridrato de benazepril/kg de peso corporal, uma vez por dia, de acordo com a seguinte tabela:

Peso do cão (kg)	Cloridrato de benazepril 20 mg comprimidos revestido com película	
	Dose padrão	Dose dupla
>20 - 40	0,5 comprimido	1 comprimido
>40 - 80	1 comprimido	2 comprimidos

A dose pode ser duplicada continuando a ser administrada uma vez por dia, a uma dose mínima de 0,5 mg/kg (intervalo 0,5-1,0), se for considerado clinicamente necessário e se o médico veterinário assim o aconselhar.

## 9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Colocar os comprimidos fracionados novamente no blister e administrar no prazo de 1 dia. O blister deverá ser mantido dentro da embalagem original.

## 10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

## 11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Manter o blister dentro da embalagem exterior para proteger da luz e humidade.

Colocar os comprimidos fracionados novamente no blister e manter dentro da embalagem exterior.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no blister e na caixa de cartão, depois de "VAL". A validade refere-se ao último dia do mês.

Prazo de validade da metade do comprimido: 1 dia.

## 12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

### **Precauções especiais para utilização em animais**

No caso de insuficiência renal crónica, o seu médico veterinário irá verificar o estado de hidratação do seu animal de estimação antes de iniciar o tratamento, e pode recomendar a realização de análises sanguíneas regulares durante a terapêutica para monitorizar as concentrações de creatinina plasmática e a contagem de eritrócitos no sangue.

### **Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais**

As mulheres grávidas devem ter especial cuidado para evitar exposição oral accidental porque sabe-se que os inibidores da ECA afetam o feto durante a gestação em humanos.

Lavar as mãos após a administração.

Em caso de ingestão oral accidental dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o rótulo ou o folheto informativo.

### **Utilização em caso de gestação e lactação**

Não administrar durante a gestação ou lactação. A segurança do medicamento veterinário não foi estabelecida em cães reprodutores, gestantes ou lactantes.

### **Interações medicamentosas e outras formas de interação**

Informe o médico veterinário se o animal está a tomar ou tomou recentemente outros medicamentos.

Em cães com insuficiência cardíaca congestiva o medicamento veterinário tem sido administrado em combinação com digoxina, diuréticos, pimobendano e medicamentos antiarrítmicos, sem interações demonstráveis.

Nos humanos, a combinação de inibidores da ECA e Anti-Inflamatórios Não Esteroides (AINEs) pode conduzir a uma redução da eficácia anti-hipertensiva ou função renal diminuída. A combinação do medicamento veterinário e outros agentes hipertensivos (por ex: bloqueadores dos canais de cálcio,  $\beta$ -bloqueadores ou diuréticos), anestésicos ou sedativos pode potenciar os efeitos hipotensivos. Como tal, a administração concomitante de AINEs ou outros medicamentos com um efeito hipotensivo deve ser considerada com precaução.

O seu médico veterinário pode recomendar uma monitorização cuidadosa da função renal e de sinais de hipotensão (letargia, fraqueza, etc.) e tratá-los, se necessário.

As interações com diuréticos poupadores de potássio como a espironolactona, triamterene ou amiloride não podem ser excluídas. O seu médico veterinário pode recomendar uma monitorização dos níveis plasmáticos de potássio enquanto se administra o medicamento veterinário em combinação com um diurético poupador de potássio devido ao risco de hipercaliémia (níveis elevados de potássio no sangue).

#### **Sobredosagem sintomas, procedimentos de emergência, antídotos**

Pode ocorrer hipotensão transitória e reversível (pressão arterial baixa) em casos de sobredosagem accidental. A terapêutica deve consistir na infusão intravenosa de solução salina isotónica quente.

#### **13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO**

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

#### **14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO**

Fevereiro de 2020

#### **15. OUTRAS INFORMAÇÕES**

O cloridrato de benazepril é um pró-fármaco hidrolisado *in vivo* no seu metabolito ativo, o benazeprilato.

O benazeprilato é um inibidor seletivo da ECA, altamente potente, prevenindo assim a conversão da angiotensina I inativa em angiotensina II ativa e deste modo reduzindo também a síntese da aldosterona. Como tal, bloqueia os efeitos mediados pela angiotensina II e pela aldosterona, incluindo a vasoconstrição das artérias e veias, a retenção de sódio e água pelos rins e os efeitos remodeladores (incluindo hipertrofia cardíaca patológica e alterações renais degenerativas).

O medicamento veterinário causa inibição prolongada da atividade plasmática da ECA, com mais de 95% da inibição no pico do efeito e atividade significativa ( $> 80\%$  em cães) nas 24 horas após a sua administração.

O medicamento veterinário reduz a pressão arterial e volume de carga no coração dos cães com insuficiência cardíaca congestiva.

Em contraste com outros inibidores da ECA, o benazeprilato é excretado igualmente pelas vias biliar e urinária nos cães, e como tal não é necessário nenhum ajuste da dose do medicamento veterinário no tratamento de casos com insuficiência renal.

Caixa de cartão com 14, 28, 56 ou 140 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Exclusivamente para uso veterinário – medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.